" to F

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

tj

2004-002367

(43) Date of publication of application: 08.01.2004

(51)Int.Cl.

A61K 31/40 A61K 31/4025 A61K 31/4035 A61K 31/404 A61K 31/41 A61K 31/423 A61K 31/426 A61K 31/427 A61K 31/428 A61K 31/433 A61K 31/4365 A61K 31/437 A61K 31/4439 A61K 31/454 A61K 31/4725 A61K 31/496 A61K 31/497 A61K 31/498 A61K 31/501 A61K 31/506 A61K 31/519 A61K 31/5377 A61K 31/541 A61K 31/55 A61P 3/10 A61P 43/00 // C07D207/16 C07D277/06 C07D277/20 C07D277/42 C07D401/12 C07D403/12 C07D405/12 C07D405/14 C07D409/12 C07D409/14 C07D413/12 C07D417/12 C07D417/14 C07D471/04 C07D491/048 C07D495/04

(21)Application number: 2003-101361 (71)Applicant: TANABE SEIYAKU CO LTD

(22)Date of filing: 04.04.2003 (72)Inventor: YASUDA KOUSUKE

MORIMOTO HIROSHI

KAWANAMI SABURO HIKODA MASAKATSU MATSUMOTO TAKESHI ARAKAWA KENJI

(30)Priority

Priority number: 2002102757 Priority date: 04.04.2002 Priority country: JP

(54) PHARMACEUTICAL COMPOSITION

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a pharmaceutical composition comprising, as an effective ingredient, a novel aliphatic, nitrogen-containing, five-membered cyclic compound having an excellent DPPIV inhibiting action.

SOLUTION: The pharmaceutical composition comprises:, as an effective ingredient, an aliphatic, nitrogen-containing, five-membered cyclic compound represented by general formula [I'] (wherein A is -CH2-or -S-; R1 is a hydrogen atom, a lower alkyl group, a hydroxy lower alkyl group or a lower alkoxy lower alkyl group; X is -N(R3)-, -O- or -CO-; R3 is a hydrogen atom or a lower alkyl group; and R2 is (1) an optionally substituted cyclic group or (2) an optionally substituted amino group); or a pharmacologically acceptable salt thereof.

(19) **日本国特許庁(JP)**

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開2004-2367 (P2004-2367A)

(43) 公開日 平成16年1月8日(2004.1.8)

(51) Int.C1. ⁷	FI		テーマコード(参考)
A61K 31/40	A 6 1 K	31/40	4CO33
A 6 1 K 31/4025	A61K	31/4025	4C050
A 6 1 K 31/4035	A61K	31/4035	4C063
A61K 31/404	A 6 1 K	31/404	4C065
A61K 31/41	A61K	31/41	4C069
	審査請求	有 請求項の	数 18 OL (全 129 頁) 最終頁に続く
(21) 出願番号 (22) 出願日 (31) 優先權主張番号 (32) 優先日 (33) 優先權主張国	特願2003-101361 (P2003-101361) 平成15年4月4日 (2003.4.4) 特願2002-102757 (P2002-102757) 平成14年4月4日 (2002.4.4) 日本国 (JP)	(71) 出願人 (74) 代理人 (72) 発明者 (72) 発明者	000002956 田辺製薬株式会社 大阪府大阪市中央区道修町3丁目2番10 号 100115473 弁理士 石津 義則 安田 公助 埼玉県北足立郡吹上町富士見4丁目14番 24号 森本 啓氏 埼玉県さいたま市大成町4丁目750番地 の2モアステージ大宮606号室 河南 三郎 埼玉県さいたま市根岸2丁目10番10号
			最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 医栗組成物

(57)【要約】

【課題】優れたDPPIV阻害作用を有する新規脂肪族含窒素五員環化合物を有効成分としてなる医薬組成物を提供する。

【解決手段】下式[[]

【化1】

$$R^{2}$$
-X- NH - CH_{2} - CO - N - A [1]

(式中、Aは-CH2-又は-8-を表し、

R ¹ は水素原子、低級アルキル基、ヒドロキシ低級アルキル基又は低級アルコキシ低級アルキル基を表し、

X は - N (R ⁸) - 、 - O - 、又は - C O - を表し、

R³ は水素原子又は低級アルキル基を表し、

 R^2 は(1)置換されていてもよい環式基、又は(2)置換されていてもよいアミノ基を表す。)

で示される脂肪族含窒素五員環化合物又はその業理的に許容してる塩を有効成分としてなる医業組成物。

【選択図】 なし

【特許請求の範囲】

【請求項1】

一般式[[']

【化1】

$$R^2$$
-COIIIII R^1
 R^2 -COIIIII R^1
 R^2 -COIIIII R^1
 R^2 -COIIIII R^1
 R^2 -COIIIII R^1

(式中、Aは-CH₂-又は-S-を表し、

R¹は水素原子、低級アルキル基、ヒドロキシ低級アルキル基又は低級アルコキシ低級アルキル基を表し、

R² は(1)置換されていてもよい環式基であって該環式基部分が(i) 単環、二環もしくは三環式炭化水素基又は(i i) 単環、二環もしくは三環式複素環基である基、又は(2) 置換されていてもよいアミノ基を表す。)

で示される脂肪族含窒素五員環化合物又はその薬理的に許容しする塩を有効成分としてなる医薬組成物。

【請求項2】

R² #,

へ (1) 以下のA群置換基から選択される同一又は異なる1~3個の置換基を有していてもよい環式基であって該環式基部分が(ⅰ)単環、二環もしくは三環式炭化水素基又は(ⅰ

(2)以下のB群置換基がら選択される同一又は異なる1~2個の置換基を有していてもよいアミノ基である、請求項1記載の医薬組成物。

A群置換基:

ハロゲン原子: シアノ基: ニトロ基: オキソ基: ヒドロキシ基: カルポキシ基: オキシジル基: アミノ基: カルバモイル基: アミノスルホニル基: 低級アルキル基: 低級アルコキシ基; 低級アルカノイル基:

低級アルコキシカルボニル基:低級アルコキシ置換低級アルカノイル基:

低級アルコキシカルポニル置換低級アルコキシ基:

i) 単環、二環もしくは三環式複素環基である基、又は

低級アルコキシカルポニル置換低級アルコキシカルポニル基:

低級アルキルチオ基: 低級アルキルスルホニル基: ジ低級アルキルアミノ置換低級アルコキシ基: ジ低級アルキルアミノカルポニルオキシ基:

アミノ基、カルパモイル基、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、カルポキシ基、低級アルコキシ基およびモノもしくはジ置換アミノ基から選択される基で置換された低級アルキル基: モノもしくはジ置換アミノ基:

モノもしくはジ置換カルパモイル基:

置換もしくは非置換低級シクロアルキル基:

置換もしくは非置換低級シクロアルキル-CO-:

置換もしくは非置換低級シクロアルキルー低級アルキル基:

置換もしくは非置換フェニル基;

置換もしくは非置換フェニル - 〇 - :

置換もしくは非置換フェニルーCO一;

置換もしくは非置換フェニル - 低級アルキル基;

置換もしくは非置換フェニル-〇-低級アルキル基:

置換もしくは非置換フェニルスルホニル基:

置換もしくは非置換フェニル低級アルコキシ基:

置換もしくは非置換フェニル低級アルコキシカルポニル基:

10

20

30

40

```
置換もしくは非置換低級シクロアルケニル基:
置換もしくは非置換二環式複素環基:
置換もしくは非置換単環式5~6員複素環基;
置 换 も し く は 非 置 换 単 環 式 5 ~ 6 員 複 素 環 基 - 〇 - ;
置換もしくは非置換単環式5~6員複素環基一CO-;
置換もしくは非置換单環式5~6員複素環基-CO-低級アルキル基:および
置換もしくは非置換単環式5~6員複素環基-低級アルキル基。
B 群置換基:
低級 ア ル キ ル 基 : 低 級 ア ル コ キ シ 置 换 低 級 ア ル キ ル 基 : 低 級 ア ル コ キ シ カ ル ポ ニ ル 置 换 低
級アルキル基:ヒドロキシ低級アルキル基:カルボキシ低級アルキル基:
                                                    10
置換もしくは非置換低級シクロアルキル基:
置換もしくは非置換低級シクロアルキルー低級アルキル基;
置換もしくは非置換フェニル基:
置換もしくは非置換フェニルー低級アルキル基;
置換もしくは非置換二環式炭化水素基:
置 換 も し く は 非 置 換 単 環 式 5 ~ 6 員 複 素 環 基 ;
置換もしくは非置換単環式5~6員複素環基-低級アルキル基:および
置換もしくは非置換二環式複素環基-低級アルキル基。
【請求項3】
「A群置換基から選択される置換基」が、モノもしくは32置換アミノ低級アルキル基、モ
                                                    20
ノもしくはシ゚置換アミノ基又はモノもしくはシ゚置換カルパモイル基であるとき、該置換基
の有する置換基は下記C群置換基から選択されるものであり;
「A群 置 換 基 か ら 選 択 さ れ る 置 換 基 」 が 、 置 換 低 級 シ ク ロ ア ル キ ル 基 、 置 換 低 級 シ ク ロ ア
ルキル-CO-、置換低級シクロアルキル-低級アルキル基、置換フェニル基、置換フェ
ニルーO-、置換フェニル-CO-、置換フェニル-低級アルキル基、置換フェニル-O
- 低級アルキル基、置換フェニルスルホニル基、置換フェニル低級アルコキシ基、置換フ
ェニル低級アルコキシカルホニル基、置換低級シクロアルケニル基、置換二環式複素環基
. 置 换 单 環 式 5 ~ 6 員 複 素 環 基 、 置 换 单 環 式 5 ~ 6 員 複 素 環 基 - O - 、 置 换 单 環 式 5 ~ 6
員 複 素 環 基 - C O - 、 置 换 単 環 式 5 ~ 6 員 複 素 環 基 - C O - 低 級 ア ル キ ル 基 又 は 置 换 単 環
式 5 ~ 6 員 複 素 環 基 - 低 級 ア ル キ ル 基 で あ る と き 、 該 置 換 基 の 有 す る 置 換 基 は 、 八 口 ゲ ン
                                                     30
原子、シアノ基、ニトロ基、オキソ基、および下記C群置換基がら選択されるものであり
「B群置換基から選択される置換基」が、置換低級シクロアルキル基、置換低級シクロア
ルキルー低級アルキル基、置換フェニル基、置換フェニルー低級アルキル基、置換二環式
炭化水素基、置換单環式5~6員複素環基、置換单環式5~6員複素環基-低級アルキル
基 又 は 置 換 二 環 式 複 素 環 基 - 低 級 ア ル キ ル 基 で あ る と き 、 該 置 換 基 の 有 す る 置 換 基 は 下 記
C群置換基から選択されるものである、請求項2記載の医薬組成物。
C 群置換基:
低級アルキル基:ヒドロキシ低級アルキル基:低級アルカノイル基:低級シクロアルキル
カルホニル基:低級アルコキシ基:低級アルコキシカルポニル基:低級アルキルスルホニ
                                                     40
ル 基 ; ジ 低 級 ア ル キ ル 置 換 カ ル パ モ イ ル 基 ; ジ 低 級 ア ル キ ル ア ミ ノ 置 換 低 級 ア ル カ ノ イ ル
其:
置換もしくは非置換フェニル基;
置換もしくは非置換フェニルー〇一:
置換もしくは非置換フェニルーCO-:
置換もしくは非置換フェニル低級アルカノイル基;
置換もしくは非置換フェニル低級アルキル基:
置換もしくは非置換フェニル低級アルコキシ基:
置換もしくは非置換単環式5~6員複素環基;
                                                     50
置換もしくは非置換単環式5~6員複素環基-〇-;
```

置換もしくは非置換単環式 5~6 員複素環基 - C O - ; および

置換もしくは非置換単環式5~6員複素環基置換アミノ基:

(C) 群 置 換 基 に お い て 、 置 換 フ ェ ニ ル 基 部 分 、 又 は 置 換 単 環 式 5 ~ 6 員 複 素 環 基 部 分 の 置 換 基 は 、 八 口 ゲ ン 原 子 、 シ ア ノ 基 、 ニト ロ 基 、 オ キ ソ 基 、

低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルカノイル基、および

低級アルコキシカルポニル基から選択されるものである)。

【請求項4】

R² th,

(1) 置換されていてもよい環式基であって該環式基部分が以下の(i) ~ (i∨) から選択される基

10

- (i) 炭素数3~7の単環式炭化水素基、
- (i i) 炭素数 9 ~ 1 1 の二環式炭化水素基、
- (į į į) 窒素原子、酸素原子及び硫黄原子から選ばれる 1 ~ 4 個の異項原子を含む単環式複素環基、および
- (i∨)窒素原子、酸素原子及び硫黄原子から選ばれる1~3個の異項原子を含み5~7 員環が2個縮合してなる二環式複素環基:または
- (2) 置換されたアミノ基:
- である、請求項1記載の医薬組成物。

【請求項5】

R² th.

20

30

- (1) 置換されていてもよい環式基であって、該環式基部分が、
- フェニル基、シクロヘキシル基、シクロベンチル基、シクロプチル基、シクロプロピル基、インダニル基、インデニル基、ナフチル基、テトラヒドロナフチル基、ピロリジニル基、イミダゾリジニル基、ピラゾリニル基、ピロリル基、イミダゾリニル基、ピラゾリニル基、ピロリル基、イミダゾリル基、ピラゾリル基、 トリアゾリル基、テトラゾリル基、
- フリル基、オキサゲリル基、イソオキサゲリル基、オキサジアゲリル基、
- チエニル基、チアソリル基、イソチアソリル基、チアプアソリル基、
- (2)置換されたアミノ基である、
- 請求項1記載の医業組成物。

40

【請求項6】

R² th.

- (1) 置換されていてもよい環式基であって、該環式基部分が、
- フェニル基、シクロヘキシル基、ピロリデニル基、テトラゲリル基、
- フリル基、チエニル基、チアゾリル基、ピペリジル基、ピペラジニル基、モルホリニル基 、チオモルホリニル基、ピリジル基、ピリミジニル基、ピラジニル基、ピリゲジニル基、
- ベーヒドロアゼピニル基、インドリニル基、イソインドリニル基、ペンプチエニル基、チエノピリプル基、ピロロピリプル基、プヒドロピロロピリプル基、キノリル基、イソキノリル基、キノキサリニル基、およびこれらの一部又は全部が飽和している環式基からなる

群から選択される基であるか:または

(2) 置換されたアミノ基である、

請求項1記載の医薬組成物。

【請求項7】

R²が、

(1) 置換されていてもよい環式基であって、該環式基部分が、

ピロリジニル基、ピペリジル基、ピペラジニル基、モルホリニル基、チオモルホリニル基 、ピリジル基、ピリミジニル基、インドリニル基、イソインドリニル基、ピロロピリジル 基、ジヒドロピロロピリジル基、およびこれらの一部又は全部が飽和している環式基からなる群から選択される基であるか:または

(2) 置換されたアミノ基である、

請求項1記載の医業組成物。

【請求項8】

R² th.

(1)下記A'群置検基から選択される同一または異なる1~3個の置換基を有していて もよい環式基であって該環式基部分が、

ピロリジニル基、ピペリジル基、ピペラジニル基、モルホリニル基、チオモルホリニル基 、ピリジル基、ピリミジニル基、インドリニル基、イソインドリニル基、ピロロピリジル 基、ジヒドロピロロピリジル基、およびこれらの一部又は全部が飽和している環式基から なる群から選択される基であるが:または

(2)下記B、群置換基から選択される同一又は異なる1~2個の置換基で置換されたア 20ミノ基である、請求項1記載の医薬組成物。

A' 群置换基:

ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、オキソ基、カルパモイル基、低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルカノイル基、低級アルコキシカルボニル基、低級アルコキシ置換低級アルキル基、モノもしくはジ置換カルパモイル基、

低級シクロアルキルーCO-、

置換もしくは非置換フェニル基、

置換もしくは非置換フェニルー低級アルキル基、

置換もしくは非置換単環式5~6員複素環基、

置換もしくは非置換単環式5~6員複素環基-0-、および

置換もしくは非置換単環式5~6員複素環基-C〇-。

B 群置換基:

低級アルキル基、低級シクロアルキル基、低級アルコキシ置換低級アルキル基、ピリミジ ニル基、チアソリル基およびチアジアソリル基。

【請求項9】

R² が式

【化2】



40

30

10

で表される(1) 置換されていてもよい単環、二環もしくは三環式含窒素複素環基又は(2) 置換されていてもよいアミノ基である、 請求項1~8のいずれか1項記載の医業組成物。

【請求項10】

Aが-CH2-である、請求項1~8のいずれか1項記載の医薬組成物。

【請求項11】

A が - C H_2 - であり、 R^1 が Λ 索原子である、請求項 1 \sim 8 の 0 ずれ か 1 項記 載の 医薬組成物。

【請求項12】

A が - C H_2 - τ あり、 R^1 が 水素原子であり、 R^2 が 置換されていてもよい環式基であ - 50

る、請求項1~8のいずれか1項記載の医薬組成物。

【請求項13】

A が - C H_2 - σ あり、 R^1 が 水素原子であり、 R^2 が 置換された P > I 基である、 請求項 1 \sim 8 の I が I 項記載の 医薬組成物。

【請求項14】

以下よりなる群から選択される化合物またはその業理的に許容しする塩を有効成分としてなる医薬組成物:

- (8) 2 シアノ 1 [トランス 4 (ジメチルアミノカルポニル)シクロヘキシルアミノ)アセチルピロリジン:
- (8) 2 シアノ 1 [トランス 4 (モルホリノカルポニル)シクロヘキシルア 10 ≥ 1) アセチルピロリデン:
- (8) 2 シアノ 1 [トランス 4 (5 ピリミジニルアミノカルボニル)シクロヘキシルアミノ〕アセチルピロリジン:
- (8) 2 シアノー 1 [トランス 4 (N-エチル N メトキシエチルアミノカルボニル)シクロヘキシルアミノ)アセチルピロリデン:
- (8) 2 シアノ- 1 [トランス- 4 (N-エチル-N-イソプロピルアミノカルボニル)シクロヘキシルアミノ)アセチルピロリプン:
- (8) 2 シアノ 1 [トランス 4 (N メチル N プチルアミノカルポニル)シクロヘキシルアミノ〕アセチルピロリジン:
- (8) 2 シアノ- 1 [トランス- 4 [(8) 2 メトキシメチルピロリデン- 20 1 イルカルポニル] シクロヘキシルアミノ] アセチルピロリデン: (8) 2 シアノ- 1 [トランス 4 (8 カルパモイルピペリデノカルポニル) シクロヘキシルアミノ] アセチルピロリデン:
- (β) 2 3 ア ノ 1 〔 ト ラン ス 4 〔 4 ア セ チ ル ピ ペ ラ ジ ン 1 イ ル カ ル ボ ニ ル) シ ク ロ ヘ キ シ ル ア ミ ノ 〕 ア セ チ ル ピ ロ リ ジ ン ;
- (8) 2 シアノ 1 (トランス 4 (2 イソインドリニルカルボニル)シクロヘキシルアミノ)アセチルピロリジン:
- (8) 2 シアノ 1 〔トランス 4 〔4 〔3 ピリジルカルポニル〕ピペラジ ン - 1 - イルカルポニル〕シクロヘキシルアミノ〕アセチルピロリジン:
- (8) 2 シアノ 1 (トランス 4 (4 (8 テノイル) ピペラジン 1 イ 80 ルカルボニル) シクロヘキシルアミノ) アセチルピロリジン:
- (8) 2 シアノ 1 (トランス 4 (4 クロロフェニル) ピペラジンー 1 イルカルボニル〕シクロヘキシルアミノ) アセチルピロリジン: (8) 2 シアノ 1 (トランス 4 (シス 2. 6 ジメチルモルホリノカルボニル) シクロヘキシルアミノ〕アセチルピロリジン:
- (8) 2 シアノー 1 [トランスー4 (5 ニトロー2 イソインドリニルカルボニル)シクロヘキシルアミノ〕アセチルピロリデン:
- (8) 2 シアノ- 1 [トランス- 4 (ピペリプノカルホニル)シクロヘキシルアミノ)アセチルピロリデン:
- (8) 2 シアノ 1 (トランス 4 (4 カルパモイルピペリプノカルポニル) 40 シクロヘキシルアミノ〕アセチルピロリプン:
- (8) 2 シアノー 1 〔トランス 4 (1 ピロリジニルカルポニル)シクロヘキシルアミノ〕アセチルピロリジン:
- (8) 2 シアノー 1 [トランス 4 (4 シクロプロピルカルボニルピペラデン 1 イルカルボニル)シクロヘキシルアミノ]アセチルピロリデン:
- (8) 2 シアノ 1 (トランス 4 (4 プロピオニルピペラジン 1 イルカルホニル)シクロヘキシルアミノ)アセチルピロリジン:
- (8) 2 シアノー 1 (トランス 4 (1 インドリニルカルポニル)シクロヘキシルアミノ)アセチルピロリジン:
- (8) 2 シアノ 1 [トランス 4 (2, 3 ジヒドロー 1 H ピロロ [3, 4 50]

- 6] ピリデン-2-イルカルポニル) シクロヘキシルアミノ) アセチルピロリデン:
- (8) -2-シアノ-1-〔トランス-4-〔4-〔2-ピリミジニルオキシ〕ピペリジノカルボニル〕シクロヘキシルアミノ〕アセチルピロリジン:
- (8) 2 シアノ 1 (トランス 4 (4 (5 プロモー 2 ピリミジニルオキ
- シ) ピペリプノカルボニル〕シクロヘキシルアミノ》アセチルピロリプン:
- (8) 2 シアノ-1 [トランス-4 (シス-3, 5 ー ジメチル-4 ペンジルピペラジン-1 イルカルボニル) シクロヘキシルアミノ) アセチルピロリジン:
- (8) 2 シアノ 1 [トランス 4 (4 シクロヘキシルカルボニルアミノピペリジノカルボニル) シクロヘキシルアミノ) アセチルピロリジン:
- (8) 2 シアノ 1 (トランス 4 (N フェニルカルバモイル) ピペラ 10 ジン 1 イルカルボニル) シクロヘキシルアミノ) アセチルピロリジン:
- (8) -2-シアノ-1- [トランス-4- (4-エトキシカルホニルピペラジン-1-イルカルホニル) シクロヘキシルアミノ) アセチルピロリジン:
- (8) 2 シアノ 1 (トランス 4 〔4 〔2 チエニル) ピペリジノカルボニル〕 シクロヘキシルアミノ〉 アセチルピロリジン:
- (8) 2 シアノ 1 [トランス 4 (1, 1 ジオキソパーヒドロ 1, 4 チアジン 4 イルカルボニル) シクロヘキシルアミノ) アセチルピロリジン:
- (R) 4 シアノ 3 [トランス 4 (ジメチルアミノカルホニル)シクロヘキシルアミノ)アセチルチアゾリジン:
- (R) 4 シアノー 3 [トランス 4 (2 イソインドリニルカルボニル) シクロ 20 ヘキシルアミノ) アセチルチアゲリジン:
- (R) 4 シアノー 8 〔トランス 4 (モルホリノカルホニル)シクロヘキシルアミノ〕アセチルチアゲリデン:および
- (R) 4 シアノ 3 〔トランス 4 (ピロリジニルカルポニル)シクロヘキシルアミノ〕アセチルチアゾリジン。

【請求項15】

ジペプチジルペプチダーセIVを阻害するために使用されるものである、請求項1~14のいずれが1項記載の医薬組成物。

【請求項16】

ジペプチジルペプチダーゼIV活性の阻害により病態の改善が見込まれる疾患の予防剤又 80 は治療剤である、請求項1~14のいずれが1項記載の医薬組成物。

【請求項17】

糖尿病の予防削又は治療削である、請求項1~14のいずれか1項記載の医薬組成物。

【請求項18】

2型糖尿病の予防削又は治療剤である、請求項1~14のいずれか1項記載の医薬組成物

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、医薬組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】

ジペプチジルペプチダーセIV(DPPIV)は、ポリペプチド鎖のN末端からXのの-Pro又はXのの-Ala(Xののはいかなるアミノ酸であってもよい)のジペプチドを特異的に加水分解するセリンプロテアーセの1種である。

[0003]

DPPIV(CD26とも称される)の生体内での投割、疾患との関係について、種々の報告がある。

(HOISts、Diabetes、第47巻、第1663-1670頁、1998年: Augustynss、Current Medicinal Chemistry、第 50 6巻、第311-327頁、1999年;

Meesterち、Immunol. Today、第20巻、第367-375頁、1999年;

Fleicher 5、Immunol. Today、第15巻、第180-184頁、 1994年)

GLP-1 (グルカゴン様ペプチド1) は、主にグルコース依存的にインスリン分泌を増幅する働きを有するペプチドホルモンであり、主として小腸下部から食後に分泌され 臓で作用する。また、GLP-1 が摂食抑制作用を有することを示唆する報告もある。 DPPIVは、このGLP-1を加水分解し、不活性化するとともに、GLP-1のアンタゴニストとして作用するペプチドを生じさせる。

DPPIVの酵素活性を阻害する物質は、その阻害作用を介して内在性GLP-1の作用を高めることにより、経口グルコース負荷に対するインスリン分泌応答を高め、損なわれた耐糖能(imPaired 9lucose tolerance)を改善する。

[0004]

このため、DPPIV阻害薬は、糖尿病(特に2型糖尿病)等の予防・治療に有用であると考えられている。また、損なわれた耐糖能によって誘発もしくは増惡されるその他の疾患「過血糖(例えば、食後の過血糖)、高インスリン血症、糖尿病合併症(例えば、腎障害、神経障害)、脂質代謝異常、肥満等〕の予防・治療における効果が期待されている。
さらに、GLP-1の摂食抑制作用を増強することにより改善が見込まれる疾患(過食、肥満等)の予防・治療における効果も期待される。

[0005]

また、T細胞表面などに存在するDPPIV(CD26)は、免疫系細胞においてはT細胞の活性化にともなって発現が誘導され、T細胞の活性化と増殖に重要な役割をはたしている。このDPPIV(CD26)を抗体や阻害物質によってプロックするとT細胞の活性化が抑制されることが知られている。また、コラーゲン代謝異常や免疫異常疾患において本酵素と病態との関連性に興味がもたれている。たとえば、リウマチ患者においては末梢血T細胞のDPPIV(CD26)陽性率が上昇しており、腎炎患者尿中には高いDPPIV活性が検出されている。さらに、DPPIV(CD26)は、HIVのリンパ細胞への進入にも重要な役割を担うと考えられている。

[0006]

このため、DPPIV(CD26)を阻害する物質は、自己免疫疾患(例えば、関節炎、 慢性関節リウマチ)、骨粗 症、後天性免疫不全症候群(AIDS)、移植臓器・組織の 拒絶反応などに対しても予防または治療効果が期待されている。

[0007]

一方、DPPIV阻害作用を有する化合物として、国際公開特許WO98/19998及びWO00/84241には、DPPIV阻害作用を有する2-シアノピロリプン誘導体が記載されている。

[0008]

【発明が解決しようとする課題】

本発明は、優れたDPPIV阻害作用を有する新規脂肪族含窒素五員環化合物を有効成分 40 としてなる医薬組成物を提供するものである。

[0009]

【課題を解決するための手段】

課題を解決するために本発明者等は、鋭意研究の結果、DPPIV阻害作用を有する新規な脂肪族含窒素五員環化合物を見出し、これを有効成分としてなる医薬組成物を創製して本発明を完成した。

[0010]

すなわち、本発明は、一般式[]]

[0011]

[化3]

10

20

30

40

$$R^2$$
-X- NH -CH₂-CO- N [I]

[0012]

(式中、Aは-СH2-又は-8-を表し、

R は水素原子、低級アルキル基、ヒドロキシ低級アルキル基又は低級アルコキシ低級ア 10 ルキル基を表し、

X は - N (R ³) - 、 - O - 、 又は - C O - を表し、

R⁸は水素原子又は低級アルキル基を表し、

R² は(1)置換されていてもよい環式基であって該環式基部分が(i)単環、二環もしくは三環式炭化水素基又は(i i)単環、二環もしくは三環式複素環基である基、又は(2)置換されていてもよいアミノ基を表す。)

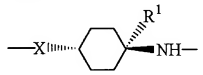
で示される脂肪族含窒素五員環化合物又はその薬理的に許容しする塩を有効成分としてなる医薬組成物に関する。

[0013]

特に、下記部分構造

[0014]

【化4】



[0015]

を有し、かつ、Xが一CO一である化合物、すなわち、一般式[I']

[0016]

【化5】

$$R^2$$
-COIIIII R^1
 R^2 -COIIIII R^1
 R^2 -COIIIII R^1
 R^2 -COIIIII R^1
 R^2 -COIIIII R^1

[0017]

(式中、A、R¹ およひR² は、前記と同一の意味を有する。)

で示される脂肪族含窒素五員環化合物又はその薬理的に許容しする塩を有効成分としてなる医薬組成物に関する。

[0018]

本発明の有効成分である化合物 [1] には、不斉炭素に基づく光学異性体が存在しうるが、本発明の有効成分である化合物はこれらの光学異性体のいずれをも含み、また、その混合物をも含むものである。また、環式基の基準平面に対する置換基の相対位置に基づく異性体(シス体又はトランス体)が存在するが、本発明の有効成分である化合物はこれらの異性体のいずれをも含み、またそれらの混合物も含む。

[0019]

本発明において、低級アルキル基、低級アルキルチオ基、低級アルキルスルホニル基、低 50

級アルコキシ基、低級アルキルアミノ基としては、炭素数1~6の直鎖状または分岐鎖状のものが挙げられ、とりわけ炭素数1~4のものが挙げられる。また、低級アルカノイル基、低級アルカノイルアミノ基としては、炭素数2~7、とりわけ炭素数2~5の直鎖状または分岐鎖状のものが挙げられる。低級シクロアルキル基、低級シクロアルケニル基としては、炭素数3~8、とりわけ炭素数3~6のものが挙げられる。低級アルキレン基としては、炭素数1~6、とりわけ炭素数1~4の直鎖状または分岐鎖状のものが挙げられる。低級アルケニレン基としては、炭素数2~7、とりわけ炭素数2~5のものが挙げられる。さらに、ハロゲン原子としては、フッ素、塩素、臭素又はヨウ素が挙げられる。

[0020]

10

【発明の実施の形態】

本発明の有効成分である化合物 [I] において、R³ で表される水素原子又は低級アルキル基の具体例としては、例えば水素原子およびメチル基などがあげられる。このうち水素原子がより好ましい。

[0021]

本発明の有効成分である化合物 [I] において、R¹ で表される「水素原子、低級アルキル基、ヒドロキシ低級アルキル基又は低級アルコキシ低級アルキル基」の具体例としては、例えば、水素原子、メチル基、ヒドロキシメチル基およびメトキシメチル基などが挙げられる。このうち、水素原子が好ましい。

[0022]

20

30

本発明の有効成分である化合物 [I] において、 R^2 で表される「置換されていてもよい環式基」の環式基部分としては、

- (i) 単環、二環もしくは三環式炭化水素基及び
- (i i) 単環、二環もしくは三環式複素環基が挙げられる。
- [0023]

かかる単環、二環もしくは三環式炭化水素基としては、一部又は全部が飽和していてもよい、炭素数 3 ~ 1 5 のものが挙げられる。

[0024]

単環式炭化水素基としては、炭素数8~7のものが挙げられ、具体的には、フェニル基、シクロヘキシル基、シクロペンチル基、シクロプチル基、シクロプロピル基、などが挙げられる。

[0025]

二環式炭化水素基としては、炭素数 9 ~ 1 1 のものが挙げられ、具体的には、インダニル基、インデニル基、ナフチル基、テトラヒドロナフチル基、およびこれらの一部又は全部が飽和している環式基などが挙げられる。

[0026]

三環式炭化水素基としては、炭素数 1 2 ~ 1 5 のものが好ましく、具体的には、フルオレニル基、アントリル基、フェナントリル基、およびこれらの一部又は全部が飽和している環式基などが挙げられる。

[0027]

40

50

単環、二環もしくは三環式複素環基としては、例えば、窒素原子、酸素原子及び硫黄原子 から選ばれる1~4個の異項原子を含み、その一部又は全部が飽和していてもよい、単環 、二環もしくは三環式の複素環基が挙げられる。

[0028]

単環式複素環基としては、窒素原子、酸素原子及び破黄原子がら選ばれる1~4個の異項原子を含む複素環基であって、飽和又は不飽和の5~7員環からなる複素環基が挙げられ、具体的には、ピロリジニル基、イミダゾリジニル基、ピラゾリジニル基、オキソラニル基、チオラニル基、ピロリニル基、イミダゾリニル基、ピラゾリー基、ピロリル基、イミダゾリル基、フリル基、オキサゾリル基、イソオキサゾリル基、オキサジアゾリル基、チエニル基、チアゾリル基、イソチア

30

40

50

ソリル基、チアジアソリル基、ピペリジル基、ピペラジニル基、モルホリニル基、チオモルホリニル基、ピリジル基、ピリミジニル基、ピラジニル基、ピリタジニル基、ピラニル基、テトラとドロピリジル基、ジヒドロピリダジニル基、パーヒドロアゼピニル基、パーヒドロチアゼピニル基、およびこれらの一部又は全部が飽和している環式基などが挙げられる。

[0029]

二環式複素環基としては、窒素原子、酸素原子及び硫黄原子から選ばれる1~3個の異項原子を含む複素環基であって、飽和又は不飽和の5~7 員環が2個縮合してなる複素環基が学げられ、具体的には、インドリニル基、イソインドリニル基、インドリル基、インドリル基、インドリル基、インドリル基、インドリル基、インドリル基、インドリル基、イングラリル基、イングラール基、ベングチエニル基、ベングフリル基、チエノビリジル基、チアゾロビリジル基、ピロロビリジル基、ジヒドロビロロビリジル基、キノリル基、イソキノリル基、キノキサリニル基、ナフチリジニル基、カよびこれらの一部又は全部が飽和している環式基などが挙げられる。

[0030]

三環式複素環基としては、窒素原子、酸素原子及び破黄原子がら選ばれる 1 ~ 4 個の異項原子を含む複素環基であって、飽和又は不飽和の 5 ~ 7 員環が 3 個縮合してなる複素環基が挙げられ、具体的には、ペングオキソラノビリミジニル基、 8 - カルボリニル基、カルパゾリル基、フェノチアジニル基、フェノキサジニル基、およびこれらの一部又は全部が飽和している環式基などが挙げられる。

[0031]

これら環式基(単環、二環もしくは三環式炭化水素基または単環、二環もしくは三環式複素環基)のうち、

- 「(i)炭素数3~7の単環式炭化水素基、
- (i i) 炭素数 9 ~ 1 1 の二環式炭化水素基、
- (¡ ¡ ¡) 窒素原子、酸素原子及び硫黄原子から選ばれる 1 ~ 4 個の異項原子を含む単環式複素環基、または

(i ∨)窒素原子、酸素原子及び硫黄原子から選ばれる1~8個の異項原子を含み、5~7員環が2個縮合してなる二環式複素環基」

が好ましく、かかる基の具体例としては、

「フェニル基、シクロヘキシル基、シクロペンチル基、シクロプチル基、シクロプロピル 基、インタニル基、インデニル基、ナフチル基、テトラとドロナフチル基、ピロリジニル 基、イミダゾリジニル基、ピラゾリジニル基、オキソラニル基、チオラニル基、ピロリニ ル基、イミダゾリニル基、ビラゾリニル基、ビロリル基、イミダゾリル基、ビラゾリル基 、トリアゾリル基、テトラゾリル基、フリル基、オキサゾリル基、イソオキサゾリル基、 オキサジアソリル基、チエニル基、チアソリル基、イソチアソリル基、チアジアソリル基 、ピペリジル基、ピペラジニル基、モルホリニル基、チオモルホリニル基、ピリジル基、 ピリミシニル基、ピラシニル基、ピリダシニル基、ピラニル基、テトラヒドロピリシル基 、シとドロピリタシニル基、パーとドロアセピニル基、パーとドロチアセピニル基、イン ドリール基、イソインドリニル基、インドリル基、インダグリル基、イソインドリル基、 ペンズィミダゾリル基、ペングチアグリル基、ペングキサグリル基、ペングジオキソラニ ル基、ペンソチエニル基、ペンソフリル基、チエノピリジル基、チアソロビリジル基、ピ ロロビリシル基、ジヒドロビロロビリシル基、キノリル基、イソキノリル基、キノキサリ こル基、キナソリニル基、フタラジニル基、シンノリニル基、クロマニル基、イソクロマ - ル 基 、 ナ フ チ リ ジ ニ ル 基 、 お よ ひ こ れ ら の 一 部 又 は 全 部 が 飽 和 し て い る 環 式 基 な ど 」 が 挙げられる。

[0032]

このうち、より好ましい具体例としては、

「フェニル基、シクロヘキシル基、ピロリジニル基、テトラゾリル基、

フリル基、チエニル基、チアゲリル基、ピペリジル基、ピペラジニル基、モルホリニル基、チオモルホリニル基、ピリジル基、ピリミジニル基、ピラジニル基、ピリダジニル基、パーヒドロアゼピニル基、インドリニル基、イソインドリニル基、ペンゲチエニル基、チエノピリジル基、ピロロピリジル基、ジヒドロピロロピリジル基、キノリル基、イソキノリル基、キノキサリニル基、およびこれらの一部又は全部が飽和している環式基など」が挙げられ、さらに好ましい具体例としては、

「ピロリジニル基、ピペリジル基、ピペラジニル基、モルホリニル基、チオモルホリニル 基、ピリジル基、ピリミジニル基、インドリニル基、イソインドリニル基、ピロロピリジル基、ジヒドロピロロピリジル基、およびこれらの一部又は全部が飽和している環式基な と」が挙げられる。

[0033]

また、このうち、とりわけ好ましい具体例としては、

「1 - ピロリジニル基、1 - ピペリシル基、1 - ピペラジニル基、4 - モルホリニル基、4 - チオモルホリニル基、2 - ピリシル基、2 - ピリミジニル基、2 - イソインドリニル基、1 - インドリニル基および2、3 - ジヒドロー1 H - ピロロ[3、4 - b] ピリジン-2 - イル基等」が挙げられる。

[0034]

R²で表される「置換されていてもよい環式基(単環、二環もしくは三環式炭化水素基または単環、二環もしくは三環式複素環基)」は、非置換のものであってもよいが、同一又は異なる1~3個の置換基を有していてもよい。

該環式基における置換基は、特に限定されないが、具体的には、例えば下記「A群置換基」がら選択される置換基が挙げられ、そのうち、「A′群置換基」がより好ましい。

[0035]

本発明の有効成分である化合物 [I] において、 R ² で表される「置換されていてもよいアミノ基」は、非置換のものであってもよいが、同一又は異なる 1 ~ 2 個の置換基を有するアミノ基(モノもしくは沙置換アミノ基)であってもよい。該アミノ基における置換基は、特に限定されないが、具体的には、例えば下記「B 群置換基」がら選択される置換基が挙げられ、そのうち「B ' 群置換基」がより好ましい。

[0036]

 R^2 で表される「置換されていてもよいアミノ基」としては、置換されたアミノ基(モノ 80 もしくは沙置換アミノ基)が好ましく、より具体的には、

「低級アルキル基(メチル基、エチル基、イソプロピル基、プチル基など)、低級シクロアルキル基、低級アルコキシ置換低級アルキル基、ピリミジニル基、チアゲリル基あよびチアジアゲリル基からなる群から選択される同一又は異なる1~2個の置換基で置換されたアミノ基」が好ましい。このうち、

「(i)低級アルキル基(メチル基、エチル基、イソプロビル基、プチル基など)、低級シクロアルキル基および低級アルコキシ置換低級アルキル基から選択される同一又は異なる置換基でジ置換されたアミノ基:または

(i i) ピリミジニル基、チアゾリル基およびチアジアゾリル基から選択される置換基でモノ置換されたアミノ基」がより好ましく、

「低級アルキル基(メチル基、エチル基、イソプロピル基、プチル基など)、低級シクロアルキル基および低級アルコキシ置換低級アルキル基から選択される同一又は異なる置換基でジ置換されたアミノ基」がとりわけ好ましい。

[0037]

A群置検基としては、以下のものが挙げられる:

ハロゲン原子(CI、F、BF等):シアノ基:ニトロ基:オキソ基:ヒドロキシ基:カルボキシ基:オキシジル基:アミノ基:カルバモイル基:アミノスルホニル基:低級アルキル基:低級アルコキシ基:低級アルカノイル基:

低級アルコキシカルポニル基:低級アルコキシ置換低級アルカノイル基:

50

40

10

```
低級アルコキシカルボニル置換低級アルコキシ基:
低級アルコキシカルポニル置換低級アルコキシカルポニル基:
低級アルキルチオ基:
低級アルキルスルホニル基;
ジ 低級 アルキルアミノ 置換低級 アルコキシ基:
ジ 低級 アルキルアミノカルポニルオキシ基:
アミノ基、カルパモイル基、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、カルボキシ基、低級アルコキ
シ基、およびモノもしくはジ置換アミノ基から選択される基で置換された低級アルキル基
〔置換アミノ基部分における置換基はいずれも特に限定されないが、具体的には例えば後
記し群の置換基があげられる。〕:
                                                10
モ ノ も し く は ジ 置 換 ア ミ ノ 基 お よ ぴ モ ノ も し く は ジ 置 換 カ ル パ モ イ ル 基
〔置換アミノ基又は置換カルバモイル基における置換基はいずれも特に限定されないが、
具体的には例えば後記で群の置換基があげられる。〕;
置換もしくは非置換低級シクロアルキル基、
置換もしくは非置換低級シクロアルキルーCO-、
置換もしくは非置換低級シクロアルキルー低級アルキル基、
置換もしくは非置換フェニル基、
置換もしくは非置換フェニルー〇一、
置換もしくは非置換フェニルーCO-、
置換もしくは非置換フェニルー低級アルキル基、
                                                20
置検もしくは非置換フェニルー〇一低級アルキル基、
置換もしくは非置換フェニルスルホニル基、
置換もしくは非置換フェニル低級アルコキシ基、
置換もしくは非置換フェニル低級アルコキシカルポニル基、
置換もしくは非置換低級シクロアルケニル基(シクロプテニル基等)、
置換もしくは非置換二環式複素環基、
置換もしくは非置換単環式5~6員複素環基、
置換もしくは非置換単環式5~6員複素環基-〇-、
置換もしくは非置換単環式5~6員複素環基-C〇-、
置 換 も し くは 非 置 換 单 環 式 5 ~ 6 員 複 素 環 基 - C O - 低 級 ア ル キ ル 基 お よ ぴ
                                                30
置換もしくは非置換单環式5~6員複素環基-低級アルキル基
〔 置 换 低 級 シ ク ロ ア ル キ ル 基 部 分 、 置 换 フ ェ ニ ル 基 部 分 、 置 换 低 級 シ ク ロ ア ル ケ ニ ル 基 部
分、 置換二環式複素環基部分、 又は置換単環式 5 ~ 6 員複素環基部分における置換基は、
いずれも特に限定されないが、具体的には例えば、ハログン原子(CI、F、BF等)、
シアノ基、ニトロ基、オキソ基、および後記で群置換基の置換基などがあげられる。
また単環式5~6員複素環基部分としては、窒素原子、酸素原子及び硫黄原子から選ばれ
る 1 ~ 2 個の異項原子を含む単環式 5 ~ 6 員複素環基が挙げられ、具体的には、じべりジ
ル基、ピペラシニル基、モルホリニル基、ピリシル基、ピリミシニル基、ピラシニル基、
でリダシニル基、でロリシニル基、イミダグリジニル基、ピラグリシニル基、ピロリル基
、イミダソリル基、ビラソリル基、チアソリル基、チアジアソリル基およびチエニル基等
                                                40
が挙げられる。
また、二環式複素環基部分としては、窒素原子、酸素原子及び硫黄原子から選ばれる1~
3個の異項原子を含み5~6員環が2個縮合してなる二環式複素環基が挙げられ、具体的
にはイソインドリニル基、インドリニル基などが挙げられる。〕。
[0038]
---A' 群置換基(とりわけ好ましいA群置換基): --------
より好ましいA群置換基として、以下のものが挙げられる:
八 ロ ゲ ン 原 子 ( C | 等 ) : シ ア ノ 基 : ニ ト ロ 基 : オ キ ソ 基 : カ ル バ モ イ ル 基 : 低 級 ア ル キ
ル基:低級アルコキシ基:低級アルカノイル基:低級アルコキシカルホニル基;
```

低級アルコキシ置換低級アルキル基、

モノもしくはジ置換アミノ基(低級シクロアルキルカルボニル置換アミノ基など)、モノもしくはジ置換カルバモイル基(フェニル置換カルバモイル基など)、低級シクロアルキルーCO-、

置換もしくは非置換フェニル基(フェニル基、ハロフェニル基など)、

置換もしくは非置換フェニルー低級アルキル基(フェニル低級アルキル基、ハロフェニル 低級アルキル基など)、

置換もしくは非置換単環式5~6員複素環基(チエニル基など)、

置換もしくは非置換単環式 5 ~ 6 員複素環基 - O - (じリミジニルオキシ基、 ハロビリミジニルオキシ基など)、

置換もしくは非置換単環式 5~6 員複素環基一CO-(ピリプルカルボニル基、チエニル 10 カルボニル基など)

(上記において各単環式 5 ~ 6 員複素環基部分として、窒素原子、酸素原子及び硫黄原子 から選ばれる 1 ~ 2 個の異項原子を含む単環式 5 ~ 6 員複素環基が挙げられ、具体的には 、ビリジル基、ビリミジニル基、チエニル基等が挙げられる。)。

[0039]

B 群 置 換 基 と し て 、 以 下 の も の が 学 げ ら れ る :

低級アルキル基: 低級アルコキシ置換低級アルキル基: 低級アルコキシカルボニル置換低級アルキル基:

20

ヒドロキシ低級アルキル基:カルポキシ低級アルキル基:

置換もしくは非置換低級シクロアルキル基、

置換もしくは非置換低級シクロアルキルー低級アルキル基、

置換もしくは非置換フェニル基、

置換もしくは非置換フェニルー低級アルキル基、

置換もしくは非置換二環式炭化水素基、

置換もしくは非置換単環式5~6員複素環基、

置換もしくは非置換単環式5~6員複素環基-低級アルキル基、および

置換もしくは非置換二環式複素環基-低級アルキル基

〔置換低級シクロアルキル基部分、置換フェニル基部分、置換二環式炭化水素基部分、置換単環式 5~6 員複素環基部分、又は置換二環式複素環基部分における置換基は、いずれも特に限定されないが、具体的には例えば後記C群置換基の置換基があげられる。

二環式炭化水素基部分としては、炭素数 9 ~ 1 1 の二環式炭化水素基が挙げられ、具体的には例えばインダニル基等が挙げられる。

また、単環式 5 ~ 6 員複素環基部分としては、窒素原子、酸素原子及び硫黄原子から選ばれる 1 ~ 2 個の異項原子を含む単環式 5 ~ 6 員複素環基が挙げられ、具体的には、ピペリジル基、ピペラジニル基、モルホリニル基、ピリジル基、ピリミジニル基、ピラジニル基、ピラジニル基、ピリリンニル基、ピランリンニル基、ピロリル基、イミダンリル基、ピランリル基、チアジアンリル基あよびチエニル基等が挙げられる。

40

30

また、二環式複素環基部分としては、窒素原子、酸素原子及び硫黄原子がら選ばれる 1 ~ 8 個の異項原子を含み飽和又は不飽和の 5 ~ 6 員環が 2 個縮合してなる複素環基が学げられ、具体的には例えばペングジオキソラニル基等が挙げられる。〕。

[0040]

----B' 群置換基 (より好ましい B 群置換基): -----

より好ましいB群置換基として、以下のものが挙げられる: 低級アルキル基(メチル基、エチル基、イソプロピル基、プチル基など)、低級シクロア

低級アルギル基(メテル基、エテル基、イップロとル基、ファル基など)、 匹板シッロアルキル基、 低級アルコキシ置換低級アルキル基、 ピリミジニル基、 チアゾリル基 およびチアジアソリル基。

とりわけ好ましいB群置検基として、以下のものが挙げられる:

R2 が沙置換アミノ基である場合において、

低級アルキル基(メチル基、エチル基、イソプロピル基、プチル基など)、低級シクロアルキル基、低級アルコキシ置換低級アルキル基:および

R² がモノ置換アミノ基である場合において、

ピリミジニル基、チアソリル基およびチアジアソリル基。

[0041]

----C 群置換基: ------

C 群 置 換 基 と し て 、 以 下 の も の が 学 げ ら れ る :

低級アルキル基: とドロキシ低級アルキル基: 低級アルカノイル基: 低級シクロアルキルカルボニル基: 低級アルコキシ基: 低級アルコキシカルボニル基: 低級アルキルスルホニル基: が低級アルキル置換カルパモイル基: が低級アルキルアミノ置換低級アルカノイル基: および

置換もしくは非置換フェニル基、

置換もしくは非置換フェニルー〇一、

置換もしくは非置換フェニルーCO-、

置換もしくは非置換フェニル低級アルカノイル基、

置換もしくは非置換フェニル低級アルキル基、

置換もしくは非置換フェニル低級アルコキシ基、

置換もしくは非置換単環式5~6員複素環基、

置 換 も し くは 非 置 換 単 環 式 5 ~ 6 員 複 素 環 基 - 0 - (ピ リ ジ ル オ キ シ 基 等) 、

置換もしくは非置換単環式 5 ~ 6 員複素環基-CO-(ピリプルカルホニル基等) および

置換もしくは非置換単環式5~6員複素環基置換アミノ基(ピリプルアミノ基等)

また単環式 5 ~ 6 員複素環基部分としては、窒素原子、酸素原子及び破黄原子から選ばれる 1 ~ 2 個の異項原子を含む単環式 5 ~ 6 員複素環基が挙げられ、具体的には、ピペリプル基、ピペラジニル基、モルホリニル基、ピリジル基、ピリミジニル基、ピラジニル基、ピリソニル基、ピリアンニル基、ピロリンニル基、イミダゾリジニル基、ピラソリル基、ピロリル基、イミダゾリル基、ピラソリル基、アンアンリル基をよびチェニル基等が挙げられる。〕。

[0042]

本発明の有効成分である化合物 [I] において、X が -N (R^3) - 又は -O - であると + の R^2 としては、 置換されていてもよい環式基であるものが好適な例として挙げられる

[0043]

また、本発明の有効成分である化合物 [I] において、X が一CO-であるときの R ² と 40 しては、式

[0044]

【化6】



[0045]

で表される(1) 置換されていてもよい単環、二環もしくは三環式含窒素複素環基又は(2) 置換されていてもよいアミノ基が好適な例として挙げられる。

[0046]

50

20

30

40

50

また、本発明の有効成分である化合物 [I] において、 [I] の構造中のシクロヘキシル環を基準平面とする2種類のシスートランス異性体のうち、トランス型の異性体化合物は、より高い DPPIV阻害活性を得られる点でより好ましい。すなわち、本発明の目的化合物 [I] において、下記部分構造

[0047]

【化7】

[0048]

を有する化合物又はその薬理的に許容しする塩が好ましい。

特に基Xが一CO-である化合物においてかかるトランス体の優位性が顕著である。

[0049]

本発明の有効成分である化合物の一つの化合物群として、化合物 [I]のうち、R²が、(1)A群置換基から選択される同一又は異なる1~3個の置換基を有していてもよい環式基であって該環式基部分が(i)単環、二環もしくは三環式複素環基である基、又は

(2) B 群置換基から選択される同一又は異なる1~2個の置換基を有するアミノ基である化合物が学げられる(化合物群1)。

[0050]

また別の化合物群として、化合物[I]または前記化合物群1のうち、R゚が、

(1) 置換されていてもよい環式基であって該環式基部分が以下の(i) ~ (i∨) から 選択される基

(i)炭素数3~7の単環式炭化水素基、

(i i) 炭素数 9 ~ 1 1 の 二環 式 炭 化 水素 基 、

(į į į) 窒素原子、酸素原子及び硫黄原子から選ばれる 1 ~ 2 個の異項原子を含む単環式複素環基、および

(i ∨) 窒素原子、酸素原子及び硫黄原子から選ばれる 1 ~ 3 個の異項原子を含み 5 ~ 7 員環が 2 個縮合してなる二環式複素環基:または

(2) 置換されたアミノ基:

である化合物が挙げられる(化合物群2)。

[0051]

また、前記化合物群2のうち、R2か、

(1) 置換されていてもよい環式基であって、該環式基部分が、フェニル基、シクロヘキ シル基、シクロペンチル基、シクロプチル基、シクロプロピル基、インダニル基、インデ ニル基、ナフチル基、テトラヒドロナフチル基、ピロリジニル基、イミダゾリジニル基、 ピラソリシニル基、オキソラニル基、チオラニル基、ピロリニル基、イミダソリニル基、 ピラソリニル基、ピロリル基、イミダソリル基、ピラソリル基、トリアソリル基、テトラ **少りル基、フリル基、オキサツリル基、イソオキサツリル基、オキサジアツリル基、チエ** ニル基、チアゾリル基、イソチアゾリル基、チアジアゾリル基、ピペリジル基、ピペラジ ニル基、モルホリニル基、チオモルホリニル基、ピリデル基、ピリミジニル基、ピラデニ ル基、ピリタシニル基、ピラニル基、テトラヒドロピリシル基、シヒドロピリダシニル基 、パーヒドロアゼピニル基、パーヒドロチアゼピニル基、インドリニル基、イソインドリ ニル基、インドリル基、インタグリル基、イソインドリル基、ペンズイミダグリル基、ペ ンゲチアゾリル基、ペンゲキサゲリル基、ペングジオキソラニル基、ペングチエニル基、 ペンソフリル基、チエノビリジル基、チアソロビリジル基、ピロロビリジル基、ジヒドロ でロロビリシル基、キノリル基、イソキノリル基、キノキサリニル基、キナグリニル基、 フタラシニル基、シンノリニル基、クロマニル基、イソクロマニル基、ナフチリジニル基 、およひこれらの一部又は全部が飽和している環式基から選択される基であるか:または (2) 置換されたアミノ基である化合物が挙げられる(化合物群3)。

[0052]

また、化合物群3において、より好ましい化合物群として、R2か、

(1) 置換されていてもよい環式基であって、該環式基部分が、フェニル基、シクロヘキシル基、ピロリジニル基、テトラソリル基、フリル基、チエニル基、チアソリル基、ピペリジル基、ピペラジニル基、モルホリニル基、チオモルホリニル基、ピリジル基、ピリミジニル基、ピラジニル基、ピリゲジニル基、パーヒドロアゼピニル基、インドリニル基、イソドリニル基、インドリニル基、デエノピリジル基、ピロロピリジル基、ジヒドロピロロピリジル基、キノリル基、イソキノリル基、キノキサリニル基、およびこれらの一部又は全部が飽和している環式基からなる群から選択される基であるか:または

(2) 置換されたアミノ基である化合物が挙げられる(化合物群4)。

[0053]

また、化合物群4において、さらに好ましい化合物群として、RPか、

(1) 置換されていてもよい環式基であって、該環式基部分が、ピロリジニル基、ピペリジル基、ピペラジニル基、モルホリニル基、チオモルホリニル基、ピリジル基、ピリミジニル基、インドリニル基、イソインドリニル基、ピロロピリジル基、ジヒドロピロロピリジル基、およびこれらの一部又は全部が飽和している環式基からなる群から選択される基であるか:または

(2) 置換されたアミノ基である化合物が挙げられる(化合物群5)。

[0054]

また、化合物[Ⅰ]のうち、別のより好ましい化合物群として、R2が、

(1) A、群置換基から選択される同一または異なる1~3個の置換基を有していてもよい環式基であって該環式基部分が、ピロリジニル基、ピペリジル基、ピペラジニル基、モルホリニル基、チオモルホリニル基、ピリジル基、ピリミジニル基、インドリニル基、イソインドリニル基、ピロロピリジル基、ジヒドロピロロピリジル基、あよびこれらの一部又は全部が飽和している環式基からなる群から選択される基であるか:または

(2) B' 群置換基から選択される同一又は異なる1~2個の置換基で置換されたアミノ基である化合物が挙げられる(化合物群6)。

[0055]

また、化合物 [I] あるいは前記各化合物群 1、2、3、4、5 又は6のうち、X が N 3 (R^3) - 又は-O -であるときの R^2 が置換されていてもよい環式基である化合物群が 学げられる(化合物群 7)。

[0056]

また、化合物 [I] あるいは前記各化合物群 1 、 2 、 3 、 4 、 5 又は 6 のうち、 X が一 C O ーである 2 きの R 2 が式

[0057]

【化8】



40

10

20

[0058]

で表される(1) 置換されていてもよい単環、二環もしくは三環式含窒素複素環基又は(2) 置換されていてもよいアミノ基である化合物群が挙げられる(化合物群8)。

[0059]

また、化合物 [I] あるいは前記各化合物群 1 、 2 、 3 、 4 、 5 、 6 、 7 又は 8 のうち、より好ましい化合物群として、

XガーCO-又は-O-であり、AガーCH2-である化合物群:

X が - CO-又は - O-であり、 A が - CH₂ - であり、 R ¹ が 水素原子である化合物群

X が - C O - であり、 A が - C H 2 - であり、 R ¹ が 水 素 原 子 で あ る 化 合 物 群 :

X が - C O - σ あり、A が - C H $_2$ - σ あり、R 1 が 水 素原子 σ あり、R 2 が 置換 されて いてもよい 環式 基である 化合物 群:

X が - C O - τ あり、 A が - C H $_2$ - τ あり、 R 1 が 水素原子 τ あり、 R 2 が 置換 された アミノ基 τ ある 化合物 群:

Xが-CO-又は-O-であり、Aが-S-である化合物群:

Xが一CO-又は一O-であり、Aが-S-であり、R¹が水素原子である化合物群:

XガーCOーであり、AガーSーであり、R¹ が水素原子である化合物群:

X が一 C O ー v あり、 A が - S ー v あり、 R 1 が x 寮原子 v あり、 R 2 が 置換 されていて もよい 環式基である 化合物 群:

X かー C O ー で あり、 A が - S ー で あり、 R 1 か 水 素 原 子 で あり、 R 2 か 置 換 さ れ た \mathcal{P} \mathbb{R} \mathbb{R} 10 ノ 基 で あ る 化 合 物 群: な ど が 学 げ ら れ る。

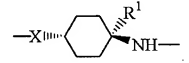
[0060]

さらにまた、前記の各化合物群において、より好ましい化合物群として、

下記部分構造

[0061]

【化9】



20

[0062]

を有する化合物群が挙げられる。

[0063]

また、化合物 [I] のうち、好ましい具体的な化合物として、以下のような化合物が挙げられる:

- (8) 2 シアノ 1 [トランス 4 (5 ニトロ 2 ピリジルアミノ) シクロヘキシルアミノ) アセチルピロリジン:
- (8) 2 シアノ 1 (トランス 4 (5 シアノ 2 ピリジルオキシ)シクロヘキシルアミノ)アセチルピロリジン:
- (8) -2-シアノ-1-[トランス-4-(プメチルアミノカルポニル)シクロヘキシ 80 ルアミノ)アセチルピロリプン:
- (8) 2 シアノ 1 [トランス 4 (モルホリノカルホニル)シクロヘキシルアミノ)アセチルピロリデン:
- (8) 2 シアノ 1 (トランス 4 (5 プロモー 2 ピリミジニルオキシ)シクロヘキシルアミノ)アセチルピロリジン:
- (8) 2 シアノー 1 〔トランス 4 (5 ピリミデニルアミノカルボニル)シクロヘキシルアミノ〕アセチルピロリデン:

- (8) 2 シアノー1 「トランス 4 (N メチル N プチルアミノカルポニル)シクロヘキシルアミノンアセチルピロリジン:
- (8) 2 シアノ 1 [トランス 4 [(8) 2 メトキシメチルピロリデンー 1 - イルカルボニル]シクロヘキシルアミノ]アセチルピロリデン: (8) - 2 - シアノ - 1 - [トランス - 4 - (8 - カルバモイルピペリデノカルボニル)シクロヘキシルアミ ノ]アセチルピロリデン:
- (8) 2 シアノ 1 [トランス 4 (8 ニトロー 2 ピリデルアミノ) シクロヘキシルアミノ) アセチルピロリデン:
- (8) 2 シアノ 1 [トランス 4 (4 アセチルピペラジン 1 イルカルポ 50

```
ニル) シクロヘキシルアミノ) アセチルピロリプン:
(8) - 2 - シアノー 1 - 〔トランス - 4 - (2 - イソインドリニルカルボニル)シクロ
ヘキシルアミノ) アセチルピロリプン:
(8)-2-シアノ-1-〔トランス-4-〔4-(3-ピリジルカルボニル)ピペラジ
ンー1-イルカルポニル〕シクロヘキシルアミノ〕アセチルピロリプン:
(8)-2-シアノ-1-(トランス-4-〔4-(3-テノイル)ピペラジン-1-イ
ルカルポニル〕シクロヘキシルアミノ〉アセチルピロリジン:
(8) - 2 - シアノー 1 - (トランス - 4 - 〔4 - 〔4 - クロロフェニル〕 ピペラタンンー
1-イルカルポニル〕シクロヘキシルアミノ) アセチルピロリジン:
(8) - 2 - シアノー1 - 〔トランスー4 - (シスー2、6 - デメチルモルホリノカルボ
                                                   10
ニル) シクロヘキシルアミノ) アセチルピロリプン:
(8) - 2 - シアノー 1 - 〔トランス - 4 - 〔5 - ニトロー 2 - イソインドリニルカルボ
ニル)シクロヘキシルアミノ) アセチルピロリプン:
(8) - 2 - シアノ - 1 - [トランス - 4 - (ピペリジノカルポニル)シクロヘキシルア
ミノ) アセチルピロリデン:
(8) - 2 - シアノー1 - 〔トランス - 4 - (4 - カルパモイルピペリデノカルポニル)
シクロヘキシルアミノ) アセチルピロリジン:
(8)-2-シアノ-1-〔トランス-4-(1-ピロリプニルカルホニル)シクロヘキ
シルアミノ) アセチルピロリプン:
(8)-2-シアノ-1-〔トランス-4-(4-シクロプロピルカルホニルピペラジン
                                                   20
- 1 - イルカルポニル)シクロヘキシルアミノ〕アセチルピロリデン:
( 8 ) - 2 - シアノー1-〔トランス-4-(4-プロピオニルピペラジン-1-イルカ
ルポニル) シクロヘキシルアミノ〕 アセチルピロリデン:
(8) - 2 - シアノ - 1 - [トランス - 4 - (1 - インドリニルカルポニル) シクロヘキ
シルアミノ) アセチルピロリプン:
(8) - 2 - シアノー1 - [トランスー4 - (2. 8 - ジヒドロー1 H - ピロロ [8. 4
- 6] ピリシン-2-イルカルポニル)シクロヘキシルアミノ〕アセチルピロリシン:
(8) - 2 - シアノー1 - [トランスー4 - [4 - (2 - ピリミジニルオキシ) ピペリジ
ノカルポニル〕シクロヘキシルアミノ〕アセチルピロリプン:
(8) - 2 - シアノ - 1 - {トランス - 4 - [4 - (5 - プロモー 2 - ピリミジニルオキ
                                                   30
シ) ピ ペリジノカルホニル〕 シクロヘキシルアミノ) アセチルピロリジン:
(8)-2-シアノ-1-〔トランス-4-(シス-3.5一ジメチル-4-ペンジルピ
ペラジン-1-イルカルポニル)シクロヘキシルアミノ〕アセチルピロリジン:
(8) - 2 - シアノー1 - [トランス - 4 - (4 - シクロヘキシルカルボニルアミノピペ
リジノカルボニル) シクロヘキシルアミノ) アセチルピロリプン:
(8) - 2 - シアノー1 - (トランスー4 - (4 - (N-フェニルカルバモイル) ピペラ
ジン-1-イルカルホニル】シクロヘキシルアミノ》アセチルピロリプン:
(8) - 2 - シアノ - 1 - [トランス - 4 - (4 - エトキシカルポニルピペラプン - 1 -
イルカルボニル) シクロヘキシルアミノ) アセチルピロリジン:
(8) - 2 - シアノー 1 - (トランス - 4 - 〔4 - 〔2 - チエニル)ピペリジノカルポニ
                                                   40
ル) シクロヘキシルアミノ) アセチルピロリプン:
(8) - 2 - シアノー1 - [トランスー4 - (1、1 - デオキソパーヒドロー1、4 - チ
ア タ ソ - 4 - イ ル カ ル ポ ニ ル ) シ ク ロ ヘ キ シ ル ア ミ ノ 〕 ア セ チ ル ピ ロ リ タ ソ :
(R) - 4 - シアノー 3 - 〔トランス - 4 - 〔5 - ニトロー 2 - ピリジルアミノ)シクロ
ヘキシルアミノ〕 アセチルチアゾリデン:
(R) - 4 - シアノー 3 - [トランス - 4 - (5 - シアノー 2 - ピリジルオキシ) シクロ
ヘキシルアミノ) アセチルチアゾリデン:
(R) - 4 - シアノー 3 - [トランスー4 - (ジメチルアミノカルポニル) シクロヘキシ
```

(R) - 4 - シアノー 3 - [トランス - 4 - (2 - イソインドリニルカルボニル)シクロ

ルアミノ〕 アセチルチアソリプン:

20

30

40

50

ヘキシルアミノ〕アセチルチアゾリジン:

(R) - 4 - シアノ - 8 - 〔トランス - 4 - (モルホリノカルホニル)シクロヘキシルアミノ〕アセチルチアゲリジン:および

(R)-4-シアノ-3-[トランス-4-(ピロリジニルカルポニル)シクロヘキシルアミノ)アセチルチアグリジン。

[0064]

本発明の有効成分である化合物 [I] (特に化合物 [I'])又はその薬理的に許容しする塩は、DPPIVの酵素活性に対して優れた阻害作用を有する。特に、ヒトDPPIVに対して優れた阻害作用を有する。また、種々のセリンプロテアーゼ(例えば、プラスミン、トロンピン、プロリルエンドペプチダーゼ、トリプシン、ジペプチジルペプチダーゼIIなど)の中でDPPIV(すなわち、IV型のジペプチジルペプチダーゼ)に対して高い選択性を示す。また、本発明の有効成分である化合物 [I] (特に化合物 [I'])又はその薬理的に許容しする塩は、そのDPPIV阻害作用を介して、経口グルコース負荷に対するインスリン分泌応答を改善する。

[0065]

従って、本発明の有効成分である化合物 [I] (特に化合物 [I'])又はその業理的に 許容しする塩は、DPPIVに関連する疾患(DPPIVにより介在される疾患)、すな わち、DPPIVの酵素活性を阻害することにより病態の改善が見込まれる疾患の予防又 は治療薬として有用である。

[0066]

かかる疾患としては、例えば、糖尿病(例えば、1型糖尿病、2型糖尿病等)、過血糖(例えば、食後の過血糖等)、高インスリン血症、糖尿病合併症(例えば、腎障害、神経障害等)、肥満、過食、脂質代謝異常(例えば、高トリグリセリド血症等の高脂血症等)、自己免疫疾患(例えば、関節炎、慢性関節リウマチ等)、骨粗 症、後天性免疫不全症候群(AIDS)、移植臓器・組織の拒絶反応等が挙げられる。本発明の有効成分である化合物 [I] (特に化合物 [I]) 又はその業理的に許容しする塩は、とりわけ、糖尿病(特に2型糖尿病)の予防又は治療薬として有用である。

[0067]

また本発明の有効成分である化合物は、毒性も低く、医薬化合物として使用する場合、高い安全性を有する。また、薬物動態的にも優れた特性〔パイオアペイラピリティー、インピトロの代謝安定性〔ヒト肝臓ホモジネート中での安定性〕、P450阻害作用、蛋白質との結合性など〕を示す。

[0068]

本発明の有効成分である化合物のDPPIV阻害作用およびそれに基づく薬効(抗血糖効果、グルコース負荷に対するインスリン分泌 応答改善効果など)は、 既知方法もしくはそれらと同等の方法(WO98/1998: WO00/34241: HOIStら、 Diabetes、 第47巻、 第1663-1670頁、1998年: Augustynsら、Current Medicinal Chemistry、 第6巻、 第311-327頁、1999年: Meesterら、 Immunol. Today、 第20巻、 第367-375頁、1999年: Fleicherら、 Immunol. Today、 第15巻、 第180-184頁、1994年: Pedersonら、 Diabetes、 第47巻、 第1253-1258頁、1998年)により確認できる。

[0069]

本発明の有効成分である化合物 [I] は、遊離の形でも、業理的に許容し得る塩の形でも 医薬用途に使用することができる。化合物 [I] の業理的に許容しする塩としては、例えば塩酸塩、硫酸塩、リン酸塩又は臭化水素酸塩の如き無機酸塩、酢酸塩、フマル酸塩、シュウ酸塩、クエン酸塩、メタンスルホン酸塩、ペンゼンスルホン酸塩、トシル酸塩又はマレイン酸塩の如き有機酸塩等が挙げられる。また、カルボキシル基等の置換基を有する場合には塩基との塩(例えばナトリウム塩、カリウム塩等のアルカリ金属塩又はカルシウム塩の如きアルカリ土類金属塩)が挙げられる。

20

30

[0070]

本発明の有効成分である化合物 [1] 又はその塩は、その分子内塩や付加物、それらの溶媒和物或には水和物等をにずれも含むものである。

[0071]

本発明の有効成分である化合物 [I] 又はその業理的に許容しする塩は経口的にも非経口的にも投与することができ、錠剤、 粒剤、カプセル剤、散剤、注射剤、吸入剤等の慣用の医業製剤として用いることができる。例えば、本発明の有効成分である化合物を、一般的な医薬において許容される結合剤、崩壊剤、増量剤、充填剤、滑沢剤などの賦活剤あるいは希釈剤とともに用い、通常の方法により、製剤化して用いることができる。

[0072]

[0073]

本発明の有効成分である化合物 [I] は、下記〔A法〕~〔B法〕により製造することができるが、これらに限定されるものではない。

[0074]

[A法]

本発明の有効成分である化合物[I] は、一般式[I []

[0075]

【化10】

 Z^1 — CH_2 —CO—A [II]

[0076]

(式中、区」は反応性残基を表し、他の記号は前記と同一意味を有する。)

で示される化合物と、一般式[[]]]

[0077]

【化11】

$$R^2-X-X-X-NH_2$$
 [III]

[0078]

(式中、記号は前記と同一意味を有する。)

で示される化合物又はその塩とを反応させ、所望により生成物を業理的に許容しする塩と 40 することにより製造することができる。

[0079]

化合物 [III] の塩としては、例えば塩酸塩、硫酸塩等の無機酸又はアルカリ金属塩、アルカリ土類金属塩等の無機塩基との塩が使用できる。

[0080]

区 ¹ の反応性残基としては、ハロゲン原子、低級アルキルスルホニルオキシ基、アリールスルホニルオキシ基等の慣用の反応性残基を好適に用いることができるが、とりわけ八口ゲン原子が好ましい。

[0081]

化合物 [I I] と化合物 [I I I] 又はその塩との反応は、脱酸剤(例えば、水素化ナト 50

20

30

40

リウム、炭酸ナトリウムなどの無機塩基、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミンなどの有機塩基等)の存在下又は非存在下、適当な溶媒(例えば、アセトニトリル、メタノール、エタノール等)中又は無溶媒で、0~120℃、とりわけ室温~80℃で実施することができる。

[0082]

[B法]

また、本発明の有効成分である化合物[1]のうち、

-般式[I-a]

[0083]

【化12】

 R^{21} -CO-NH-CH₂-CO-NA [I-a]

【0084】 (式中、R²¹は、式

【0085】 【化13】

$$N-$$

[0086]

で表される(1) 置換されていてもよい単環、二環もしくは三環式含窒素複素環基 又は(2) 置換されていてもよいアミノ基を表し、他の記号は前記と同一意味を有する。)で示される化合物は、一般式[IV]

[0087]

HOOC- $\left(\begin{array}{c} R^1 \\ N - CH_2 - CO - N \\ R^4 \end{array}\right)$ [IV]

[0088]

(式中、R⁴ はアミノ基の保護基を表し、他の記号は前記と同一意味を有する。)

で示される化合物又はその塩を、一般式[V]

R 2 1 - H

で示される化合物又はその塩と反応させて、一般式〔VⅠ〕

[0089]

【化15】

[0090]

(式中、記号は前記と同一意味を有する。)

で示される化合物又はその塩を得、さらに生成物のアミノ基保護基(R4)を除去し、所 10望により生成物を業理的に許容しする塩とすることにより製造することができる。

[0091]

化合物 [IV] ~ [VI] の塩としては、例えば塩酸塩、硫酸塩等の無機酸又はアルカリ金属塩、アルカリ土類金属塩等の無機塩基との塩が使用できる。

[0092]

R⁴のアミノ基の保護基としては、セープトキシカルポニル基、ペンジルオキシカルポニル基、トリフルオロアセチル基、クロロアセチル基、 9 ーフルオレニルメチルオキシカルポニル基等の慣用のアミノ基保護基をいずれも好適に使用できる。

[0093]

化合物 [IV] 又はその塩と化合物 [V] 又はその塩との反応は、縮合剤 [例えば、O-20 ペンゲトリアゲール-1-イル-N、N、N、N、-テトラメチルウロニウムヘキサフルオロホスフェート、DCC (プシクロヘキシルカルボジイミド)、EDC (1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド)等]の存在下又は非存在下、適当な溶媒 (例えば、アセトニトリル、メタノール、エタノール等)中又は無溶媒で、O~120℃、とりわけ室温~80℃で実施することができる。

[0094]

また反応を促進させるために、塩基(炭酸ナトリウム、炭酸水素ナトリウム、トリエチルアミン、ピリジン等)や、1-ヒドロキシペンソトリアソールなどの添加剤を上記縮合剤に添加することもできる。

[0095]

引き続き行われる化合物 [VI]のアミノ基保護基(R⁴)の除去は、常法により実施できるが、例えば、適当な溶媒(例えば、メタノール、エタノール、ジオキサン、塩化メチレン等)中又は無溶媒で、酸(例えば、塩酸、硫酸などの無機酸、酢酸、トリフルオロ酢酸などの有機酸等)による処理、塩基(例えば、水素化ナトリウム、炭酸ナトリウムなどの無機塩基、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミンなどの有機塩基等)による処理又は接触還元(例えば、水素雰囲気下中で、パラジウム炭素、水酸化パラジウム炭素等を用いて実施する)により、一78~80℃、とりわけ0℃~室温で実施することができる。

[0096]

本発明の有効成分である化合物の原料化合物 [III] は、例えば、国際公開特許WO98 40/19998、WO00/34241、後記参考例(参考例1または2)などに記載の方法に準して製造することができる。

[0097]

例えば、化合物 [I I] は、一般式 [1 0]

[0098]

【化16】

[0099]

(式中、記号は前記と同一意味を有する。)

で示される化合物と、一般式[11]

 Z^{2} - CH, CO - Z^{3} [11]

(式中、区2及び区3は同一又は異なって反応性残基を表す。)

で示される化合物とを脱酸剤(例えば、トリエチルアミン等)の存在下、反応させ、一般 式[12]

[0100]

【化17】

$$Z^2$$
-CH₂-CO-N A [12]

20

10

[0101]

(式中、記号は前記と同一意味を有する。)

で示される化合物を得、さらに生成物を常法により脱水剤(例えば、オキシ塩化リン、トリフルオロ酢酸無水物等)で処理することにより、得ることができる。

[0102]

 \mathbf{Z}^2 又は \mathbf{Z}^3 の反応性残基としては、前記 \mathbf{Z}^1 と同様な慣用の反応性残基を好適に用いることができる。

[0103]

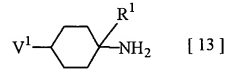
原料化合物 [III] は、具体的には、例えば、後記参考例(参考例3~14)に記載の 30方法と同様にして製造することができる。

[0104]

例えば、 X が – N (R ³) – 又は – O – である化合物 [I I I] は、 – 般式 [1 3]

[0105]

【化18】



40

[0106]

(式中、 $V^{\,1}$ はーNH($R^{\,3}$)ーまたはヒドロキシ基を表し、他の記号は前記と同一意味を有する。)

で示される化合物、 そのアミノ基保護体又はそれらの塩と、一般式 [1 4] R² - Z⁴ [1 4]

(式中、区4 は反応性残基を表し、他の記号は前記と同一意味を有する。)

で示される化合物とを、脱酸剤(例えばトリエチルアミン、デイソプロピルエチルアミンなどの有機塩基、水素化ナトリウム、炭酸カリウムなどの無機塩基等)の存在下又は非存在下に反応させ、必要に応じ、アミノ基の保護基を常法により脱保護することにより製造することができる。

[0107]

アミノ基の保護基としては、前記 R^4 と同様な慣用の保護基をいずれも好適に用いることができる。

[0108]

 \mathbf{Z}^4 の反応性残基としては、前記 \mathbf{Z}^1 と同様な慣用の反応性残基を好適に用いることができる。

[0109]

例えば、XガーCO-であり、R² が式

[0110]

【化19】

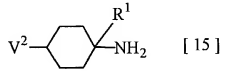
 $\binom{N}{N}$

[0111]

で表される基である化合物[III]は、一般式[15]

[0112]

【化20】



20

10

[0118]

(式中、 V² は - C O O H を 表 し 、 他 の 記号 は 前 記 と 同 - 意 味 を 有 す る 。)

で示される化合物、そのアミノ基保護体又はそれらの塩と、

一般式[16]

 $R^{2} - H$ [16]

(式中、R²²は、式

[0114]

【化21】

 $\binom{N-}{N}$

30

[0115]

で表される(1)置換されていてもよい単環、二環もしくは三環式含窒素複素環基 又は (2)置換されていてもよいアミノ基を表し、水素原子とともに環状又は鎖状のアミンを 形成する。)

で示される化合物又はその塩とを、縮合剤(1-エチルー3-(3-ジメチルアミノプロ ピル)カルポジイミド等)の存在下に反応させ、必要に応じ、アミノ基の保護基を常法により脱保護することにより製造することができる。

[0116]

あるいは、Xが一CO-である化合物[III]は、

- 般式[17]

[0117]

[化22]

$$Z^5$$
—OC— NH_2 [17]

50

[0118]

(式中、区 5 は反応性残基を表し、他の記号は前記と同一意味を有する。)

で示される化合物、そのアミノ基保護体又はそれらの塩と、

- 般式[18]

 $R^2 - 8n(R^5)_3[18]$

(式中、 R ⁵ は低級アルキル基を表し、他の記号は前記と同一意味を有する。)で示される化合物とをパラジウム触媒 (例えば、ジクロロピス (トリフェニルホスフィン) パラジウムなど) の存在下に反応させることにより得ることができる。

[0119]

アミノ基の保護基としては、前記 R 4 と同様な慣用の保護基をいずれも好適に用いること 1 ができる。また、 \mathbf{Z}^5 の反応性残基としては、前記 \mathbf{Z}^1 と同様な慣用の反応性残基を好適に用いることができる。

[0120]

あるいはまた、 X が — N (R ³) — である化合物 [I I I] は、 一般式 [1 9]

[0121]

[化23]

20

30

[0122]

(式中、記号は前記と同一意味を有する。)

で示される化合物、そのアミノ基保護体又はそれらの塩と、一般式〔20〕

 $R^2 - V^3$ [20]

(式中、 V^3 はーN(R^3) Hを表し、他の記号は前記と同一意味を有する。)で示される化合物とを、還元剤(トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウムなど)の存在下に反応させ、必要に応じ、アミノ基の保護基を常法により脱保護することにより製造することができる。

[0123]

アミノ基の保護基としては、前記R 4 と同様な慣用の保護基をいずれも好適に用いることができる。

[0124]

原料化合物 [10] ~ [20] は、既知方法または後記参考例に記載の方法と同様にして 製造できる。シクロヘキサン環を基準平面とするトランス体の原料化合物 [III] を得る場合、各々、トランス体の原料シクロヘキサン化合物(化合物 [13]、[15]、[17] など)を用いればよい。

[0125]

また、原料化合物 [IV] は、例えば、下図のように、後記製造例(製造例 3 - 1 (1) ~ (3) 項)の記載の方法と同様にするかまたはこれに準じ、製造することができる。 (40 図中、区 6 は、反応性残基を表し、R 4 はアミノ基保護基を表し、他の記号は前記と同一意味を有する。)

 \mathbf{Z}^{8} の反応性残基としては、前記 \mathbf{Z}^{1} と同様な慣用の反応性残基を好適に用いることができる。

[0126]

【化24】

[化合物IV]

[0127]

上記のようにして製造される本発明の有効成分である化合物 [I] もしくはその原料化合物は、遊離のままあるいはその塩として単離され、精製される。塩は、通常用いられる造塩処理に付すことにより製造できる。単離精製は、抽出、濃縮、結晶化、る過、再結晶、各種クロマトグラフィーなど通常の化学的操作を適用して実施できる。

[0128]

なお、本発明の有効成分である化合物には、ラセミ体、光学活性体、プアステレオマーなどの光学異性体が単独であるいは混合物として存在し得る。立体化学的に純粋な異性体は、立体化学的に純粋な原料化合物を用いるか、あるいは一般的なラセミ分割法にて光学異性体を分離することにより導くことができる。また、プアステレオマーの混合物は、常法、例えば分別結晶化またはクロマトグラフィーなどにより分離できる。

[0129]

【実験例】

DPPIV阻害活性の測定

本発明の有効成分(後記製造例記載化合物)を検体として、ヒト血清DPPIVに対する阻害活性を、文献 [D i の b e t e s 第47巻第1253~1258頁(1998年)、WO98/19998等〕記載の方法に準じて以下のようにして測定した。

[0130]

検体を、ジメチルスルホキシドに溶解後、順次緩衝液(40mM HEPES、PH7.6)にて希釈し、終濃度3PM~10μMの検体溶液(ジメチルスルホキシドの終濃度:0.1%)を調製した。ヒト血清25μーに、前記緩衝液150μー及び検体溶液25μーを添加し、37℃で10分間保温した。その後、基質としてグリシルーレープロリンPーニトロアニリドトシレート〔(株)ペプチド研究所製GーメーPPOIPNA・TOS」溶液50μーを添加し(基質の終濃度:0.234mM)、反応を開始した。37℃で20分間保温して反応を行い、その間、405mmの吸光度変化をモニターすることにより、DPPIV活性を測定した。各検体のDPPIV阻害活性として50%阻害濃度を求め、表9に示した。

[0131]

上記実験により、本発明の有効成分が優れたDPPIV阻害作用を有することが明らかとなった。

[0132]

【製造例】

製造例 1 0 -- 1

(8) - 1 - プロモアセチルー 2 - シアノピロリジン(後記参考例 1) 1 0 0 m 9 と N - (5 - ニトロー 2 - ピリジル) - trans-1. 4 - シクロヘキサンジアミン(後記参考例 3 - 1) 8 2 7 m 9 のアセトニトリルーメタノール溶液を、室温で 1 5 時間機 する。反応混合物に水を加え、クロロホルムで抽出する。抽出液を無水硫酸ナトリウムで乾燥

20

10

30

40

後、溶媒を減圧留去する。残 を ジオールカラムクロマトグラフィー 〔溶媒: 0 - 1 0 % メタノールークロロホルム〕で精製し油状物を得る。 せれを酢酸エチル 0 . 5 m l - クロロホルム 0 . 5 m l に溶解し、 2 N 塩酸 - エーテル 1 . 0 m l 、次 11 でエーテル 2 m l を加え、 析出した沈殿を 取し、エーテル洗浄して、 (8) - 2 - シアノー1 - 〔 t r a n s - 4 - (5 - ニトロー 2 - ピリジルアミノ) シクロヘキシルアミノ〕 アセチルピロリジン・ 2 塩酸塩(表 1 a 製造例 1 a - 1) を得る。

[0133]

製造例 1 α - 2 ~ 1 d - 1 5 2

(8) -1-プロモアセチルー2-シアノピロリジンと対応原料化合物を用い、前記製造例1 a -1 と同様に処理して、後記表1 a ~1 d (製造例1 a -2 ~1 a -8 9、1 b -1 ~1 b -7 1、1 c -1 ~1 c -5 2、1 d -1 ~1 5 2) の化合物を得る。(なお、対応原料化合物は、後記参考例と同様の方法、既知方法、もしくはそれらを組合せた方法により得る。)

但し、製造例1d-77の化合物は、thans-4-(1-ピペラジニルカルポニル) シクロヘキシルアミンを原料として用いることにより得られる。

[0134]

また、製造例1c-39の化合物(すなわち、(8)-2-シアノ-1-(七 r a n s - 4 - 〔(N-カルポキシメチル-N-メチルアミノ)カルポニル〕シクロヘキシルアミノ > アセチルピロリプン・塩酸塩)は、製造例1c-38の化合物(すなわち、(8)-2-シアノ-1-(七 r a n s - 4 - 〔(N-te r t - プトキシカルポニルメチル-N-メチルアミノ)カルポニル〕シクロヘキシルアミノ > アセチルピロリプン)をトリフルオロ酢酸で処理した後、塩酸で処理することにより得られる。

[0135]

[0136]

製造例 2-1~2-2

(1) 4-tert-プトキシカルポニルアミノー4-メチルシクロヘキサノン(参考例6-1 (3) 項の化合物)600m分、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム783m分、3-シアノアニリン343m分、酢酸159m分、およびジクロロエタン6mlの退合物を室温で16時間 する。飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で希釈後、クロロホルムで抽出する。抽出液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去する。残 をシリカゲルカラムクロマトグラフィー [溶媒:ヘキサン-酢酸エチル(4:1)↑(1:1)]で精製することにより、N-tert-プトキシカルポニルー1-メチルーc-4-(3-シアノーフェニルアミノ)ーrー1-シクロヘキシルアミン304m分及びN-tert-プトキシカルポニルー1-メチルーセー4-(3-シアノーフェニルアミノ)ーrー1-シクロヘキシルアミン292m分を得る。

[0137]

(2)前記(1)で得られるNーセe ケセープトキシカルポニルー1ーメチルー c ー 4 ー (3 ー シアノーフェニルアミノ)ーケー1ーシクロヘキシルアミン243m9を4N塩酸ノジオキサン2mーおよびエタノール2mーの混合液中、室温で15時間 する。反応を濃縮後、残 に(8)ー1ープロモアセチルー2ーシアノピロリジン320m9、トリエチルアミン0.6mー、アセトニトリル3.5mー、メタノール1mーを加え、室温で15時間 する。飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で希釈後、クロロホルムで抽出する。抽出液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去する。残 をシリカゲルカラムクロマトグラフィー〔溶媒:クロロホルムーメタノール(50:1)〕で精製することにより得られる化合物154m9を塩酸処理して、(8)ー2ーシアノー1ー〔1ーメチル

10

20

30

40

30

40

50

- c - 4 - (3 - シアノーフェニルアミノ) - r - 1 - シクロヘキシルアミノ) アセチルピロリプン・2 塩酸塩(麦2 製造例2-1) を得る。

[0138]

(3) 前記(1) で得られるN-tert-プトキシカルボニル-1-メチル-t-4-(3-シアノ-フェニルアミノ) - r-1-シクロヘキシルアミンを用い、(2) と同様に処理することにより、(3) - 2-シアノ-1-[1-メチル-t-4-(3-シアノ-フェニルアミノ) - r-1-シクロヘキシルアミノ] アセチルピロリジン・2 塩酸塩(表2 製造例2-2) を得る。

[0139]

製造例 2-3~2-8

対応原料化合物を用い、製造例2-1~2-2と同様に処理して、表2 製造例2-3~2-8の化合物を得る。

[0140]

製造例 3-1

[0141]

【化25】

$$H_3C \longrightarrow 0$$
 $H_2C \longrightarrow 0$
 $H_2C \longrightarrow 0$

[0142]

(1) 七ヶののS-4-エトキシカルボニルシクロヘキシルアミン・塩酸塩5.09を水に溶解し、炭酸カリウムを加えアルカリ性とした後にクロロホルムで抽出する。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。残 とP-トルエンスルホン酸ー水和物5.1分、及びアリルアルコール50mlの混合物を48時間加熱還流する。反応液を濃縮後、クロロホルムにて希釈する。クロロホルム溶液を炭酸カリウム水溶液、水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下濃縮する。残 をシリカゲルフラッシュカラムクロマトグラフィー 〔溶媒:クロロホルムーメタノールーアンモニア水(500:10:1)〕で精製して、七ヶののS-4-(2-プロペニルオキシカルボニル)シクロヘキシルアミン3.29を得る。

[0143]

(2)前記(1)で得られる化合物507m分、(8)-1-プロモアセチルー2ーシアノピロリシン400m分、N、Nージイソプロピルエチルアミン714m分、及びアセトニトリル4mーの混合物を50℃で12時間視 する。室温まで冷却後、反応液にN、Nージイソプロピルエチルアミン476m分、次いで、ジーセeケセープチルジカルポナート803m分のアセトニトリル溶液4mーを加え、室温で3時間視 する。反応液を濃縮後、酢酸エチルにて希釈する。酢酸エチル溶液を10%-クエン酸水溶液、水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下濃縮する。残 をシリカゲルフラッシュカラムクロマトグラフィー〔溶媒:クロロホルムーメタノールー(100:1)〕で精製することにより、(8)-2-シアノー1-[N-teケtープトキシカルポニルーセケムns-4-(2-プロペニルオキシカルポニル)シクロヘキシルアミノ〕アセチルピ

30

40

ロリジン658m分を得る。

[0144]

(3)前記(2)で得られる化合物600m分、テトラキス(トリフェニルホスフィン) パラジウム165m分、 中酸アンモニウム271m分、 及びジオキサン6mlの混合物を50℃で1時間視 する。冷却後、反応混合物を水に注ぎ、クロロホルムで抽出する。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、 無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。残 をシリカゲルフラッシュカラムクロマトグラフィー〔溶媒:クロロホルムーメタノール(50:1)〕 で精製することにより、(8) - 2 - シアノー1 - (N-tert-ブトキシカルポニルー trans-4-カルポキシシクロヘキシルアミノ) アセチルピロリジン394m分を得る。

[0145]

[0146]

製造例 3-2~3-12

(8) - 2 - シアノー1 - (N - tert-プトキシカルポニルー trans-4 - カルポキシシクロヘキシルアミノ) アセチルピロリジン (前記製造例3 - 1 の(3) 項の化合物) および対応原料化合物を用い、製造例3 - 1 の(4) 項と同様に処理して、表3 製造例3 - 2 ~ 3 - 1 2 の化合物を得る。

[0147]

製造例 4-1~4-32

(R) -3-クロロアセチルー4-シアノチアゲリジン(後記参考例2の化合物)100m分とN-(5-ニトロー2-ピリジル)- セトのNS-1、4-シクロヘキサンジアミン372m分のアセトニトリル2ml-メタノール1ml溶液を、室温で、15時間撹する。反応退合物に水を加え、クロロホルムで抽出する。抽出液を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。残 をジオールカラムクロマトグラフィー [溶媒:0-5%メタノール-クロロホルム] で精製することにより油状物を得る。これを酢酸エチル0.5ml-クロロホルム0.5mlに溶解し、2N塩酸-エーテル1.0ml、次いでエーテル2mlを加え、析出した沈殿を 取し、エーテル洗浄することにより、(R) -4-シアノー3-[セトのNS-4-(5-ニトロー2-ピリジルアミノ)シクロヘキシルアミノ)アセチルチアゲリジン・2塩酸塩(表4 製造例4-1)173m分を得る。

[0148]

また、対応原料化合物を用い、前記と同様にして表4 製造例4-2~4-32の化合物を得る。

[0149]

参考例 1

文献(WO98/19998)記載の方法に従い、しっプロリンアミド(市販品)および 50

プロモアセチルプロマイドを反応させたのち脱水反応させることにより、(S) — 1 — プロモアセチルー 2 — シアノピロリジンを得る。

[0150]

參考例 2

文献(ASLWOPTLLS、BIOOPP Med. CLem. Lett.、第6巻、第2745-2748頁、1996年)記載の方法に従い、Lーチオプロリンアミド塩酸塩を合成する。得られるLーチオプロリンアミド塩酸塩5.00分とトリエチルアミン8.67mlのジクロロメタン150ml溶液に氷冷下クロロアセチルクロリド2.36mlを加え、同温で1時間撹 する。反応液にピリジン4.8ml及びトリフルオロ酢酸無水物8.4mlのジクロロメタン溶液を加え、更に室温で1時間 する。反応液を10%HCl水溶液及び水で洗浄、硫酸マグネシウムで乾燥、 過、減圧濃縮した後、残をエーテルより結晶化することにより、(R)-3-クロロアセチル-4-シアノチアプリジン4.82分を黄褐色結晶として得る。

[0151]

参考例 3-1~3-40

5-ニトロー2-クロロビリジン(2.50 多)及びもたののS-1、4-シクロへキサンジアミン(5.40分)のエタノール(15ml)ーテトラビドロフラン(10ml)溶液を室温で5日間機 する。沈殿を 去し、 液を減圧濃縮する。残 をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水 (20:4:1))で精製し、酢酸エチルより結晶化して、N-(5-ニトロー2ーピリジル)ーセトののS-1、4-シクロヘキサンジアミン(表5 参考例3-1)を得る。

[0152]

また、対応原料化合物を用い、前記と同様に処理して、表 5 参考例 3 - 2 ~ 3 - 4 0 の化合物を得る。

[0153]

参考例 3-41~3-44

4-ニトロフルオロペンセン(1.693)及び七ヶのNS-1.4-シクロヘキサンジアミン(4.13)のN、N-ジメチルアセトアミド(30ml)溶液を144℃で3日間 する。冷却後、反応液に飽和炭酸カリウム水溶液を加え、反応混合物を酢酸エチルで抽出し、抽出液を炭酸カリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。残 をシリカゲルフラッシュカラムクロマトグラフィー [溶媒:クロロホルムーメタノールーアンモニア(90:10:1)]で精製し、溶媒を留去して、七ヶのNS-N-(4-ニトロフェニル)-1.4-シクロヘキサンジアミン(表5 参考例3-41)(2.313)を得る。

[0154]

また、対応原料化合物を用い、同様にして、表 5 参考例 3 - 4 2 ~ 3 - 4 4 の化合物を得る。

[0155]

参考例 3-45~3-47

N-tertープトキシカルポニルー trans-1. 4-シクロヘキサンジアミン1. 23分、2-クロロー3-ニトロピリジン 1-オキシド1. 0分及びジメチルアミノピリジン700m分のエタノール25mL溶液をアルゴン雰囲気下、2時間加熱環流する。冷却後、反応液を減圧選縮し、残 をクロロホルムに溶解して水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。得られる残 をシリカゲルフラッシュカラムクロマトグラフィー[溶媒:クロロホルムーメタノール(30:1)]で精製し、赤色粉末を得る。得られる化合物をトリフルオロ酢酸5mLに溶解し室温で3時間 する。溶媒を減圧留去した後、残 をシリカゲルフラッシュカラムクロマトグラフィー[溶媒:アンモニア水飽和クロロホルムーメタノール(10:1)]で精製し、N-(3-ニトロピリジン-1-オキシド-2-イル)- trans-1. 4-シクロヘキサンジアミン(表5参考例3-45)110m分を得る。

[0156]

50

10

20

また、対応原料化合物を用い、同様に処理することにより、表 5 参考例 3-46~3-47の化合物を得る。

[0157]

參考例 3-48~3-49

N-tert-プトキシカルボニルー trans-4- [(6-クロロー3-ピリダジニル)アミノ]シクロヘキシルアミン(参考例3-46)168m タとトリエチルアミン0.5m | をエタノール5m | とテトラヒドロフラン4m | の混合溶媒に溶解する。10% パラジウム炭素50m タを加え、常圧の水素雰囲気下、室温で1日間 する。触媒を3 去後、溶媒を留去し、残 をトリフルオロ酢酸2m | 中で3時間 する。溶媒を留去し、残 に10% 水酸化ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、溶媒を減圧留去することにより、trans-4-(ピリダジン-3-イルアミノ)シクロヘキシルアミン(表5 参考例3-48)61m 9を得る。

[0158]

また、対応原料化合物(参考例3-47)を同様に処理することにより、表5参考例3-49の化合物を得る。

[0159]

參考例 3-50~3-58

参考例9-50、または参考例9-55と同様にして、表5 参考例3-50~3-58 の化合物を得る。

[0160]

参考例 3-59

4-クロロー2-フェニルー5-ピリミジンカルボン酸エチルエステルとN-tertープトキシカルボニルー trans-1、4-シクロヘキサンジアミンを、参考例3-49と同様にして、ジメチルアミノビリジン存在下、エタノール中にて反応させることにより、N-tert-プトキシカルボニルー trans-4-(5-エトキシカルボニルー2-フェニル-4-ピリミジニルアミノ)シクロヘキシルアミンを得る。

この化合物を、参考例9-56の(1)及び(2)項と同様に処理することにより、 せん ans-4-(5-モルホリノカルポニル-2-フェニル-4-ピリミジニルアミノ)シクロヘキシルアミン(表5 参考例3-59)を得る。

[0161]

參考例 4

(1) 七ヶのns-4-アミノシクロヘキサノール10分のテトラヒドロフラン150m | 懸濁液にトリエチルアミン15m|を加え、更に2-クロロー5-ニトロピリピンのテトラヒドロフラン50m|溶液を氷冷下加えた後、室温で18時間撹 する。反応退合物に水を加え、クロロホルムで抽出する。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。残 をシリカゲルフラッシュカラムクロマトグラフィー[溶媒:酢酸エチルーヘキサン(2:1)]で精製することにより、七ヶのns-4-(5-ニトロー2-ピリピルアミノ)シクロヘキサノール8.52分を得る。

[0162]

(2)前記(1)で得られる化合物1.0分のデクロロメタン10m | 溶液にトリエチルアミン1.8m | を加え、更にメタンスルホニルクロライド0.65m | を氷冷下加えた後、1時間搅する。反応退合物に飽和重曹水溶液を加え、クロロホルムで抽出する。抽出液を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を滅圧留去する。残のデメチルホルムアミド10m | 溶液にアデ化ナトリウム1.37分を加え、50℃で3日間搅する。冷却後、反応退合物に飽和重曹水溶液を加え、酢酸エチルで抽出する。抽出液を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。残をシリカゲルフラッシュカラムクロマトグラフィー [溶媒:酢酸エチルーヘキサン(1:5)]で精製することにより、ciS-4-アデトーN-(5-ニトロ-2-ピリデル)シクロヘキシルアミン758m分を得る。

[0163]

50

10

20

30

(3)前記(2)で得られる化合物640m分とトリフェニルホスフィン704m分のテトラとドロフラン10ml-水1ml溶液を室温で2日間捜 する。反応退合物を濃縮し、残 をシリカゲルフラッシュカラムクロマトグラフィー [溶媒:酢酸エチルーメタノール(10:1)]で精製することにより、N-(5-ニトロー2-ピリジル)-cis-1、4-シクロヘキサンジアミン(麦5の参考例4の化合物)531m分を得る。

(1) trans-4-tert-プトキシカルポニルアミノシクロヘキシル メタンスルホナート60.0分、アジ化ナトリウム20.1分をジメチルホルムアミド600mL に懸濁し、90℃で6時間撹 する。反応退合物を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出する。抽出液を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し、cis-4-アジド-N-(tert-プトキシカルポニル)シクロヘキシルアミン47.9分を得る。

[0165]

[0164]

(2)前記(1)で得られる化合物 500 m 分、パラジウムー炭素(湿式) 100 m 分をテトラヒドロフラン 8 m L に懸濁し、水素雰囲気下、室温で 1.5 時間激しく撹 する。途中、系内の水素を2回置換する。不溶物を 過により除去し、 液を滅圧濃縮する。残査をシリカゲルクロマトグラフィー(溶媒:クロロホルムーメタノール(20:1)のちクロロホルムーメタノールーアンモニア水(100:10)で精製することにより、N-tert-プトキシカルボニルーciS-1、4-シクロヘキサンジアミン395m 分を得る。

[0166]

[0167]

また、対応原料化合物を用い、同様にして、表5 参考例5-2~5-6の化合物を得る

[0168]

參考例 6-1

[0169]

【化26】

10

20

40

[0170]

(1) 文献(JP88-118577) 記載の方法に従って、1、4ージオキサスピロ〔4.5〕 デカン-8-カルボン酸メチルをLDA(リチウムジイソプロピルアミド)存在下、メチルヨージドと反応させ、8-メチル-1、4-ジオキサスピロ〔4.5〕 デカン-8-カルボン酸メチル(上記図の化合物(1))を得る。

[原料化合物は、 ROSEMMUN d らの文献(C l と l l と l と l と l と l と l と l と l と l と l と l l と l と l と l と l と l と l と l と l と l と l l と l と l と l と l と l と l と l と l と l と l

(2)前記(1)で得られる化合物 3. 80 9、水酸化ナトリウム 3. 55 9、メタノール 16 m L、および水 25 m L の混合物を 2 時間加熱 還流する。 反応液を氷冷し、 2 規定塩酸 2 1 0 % クエン酸水溶液で P H 5 2 し、酢酸エチルで抽出する。 抽出液を水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去することにより、 8 ーメチル - 1、 4 - ジオキサスピロ〔4. 5〕 デカン - 8 - カルボン酸(上記図の化合物(2)) 3. 46 9 を得る。

[0171]

(3)前記(2)で得られる化合物16. 199、ジフェニルホスホリルアジド24. 5 1 9、トリエチルアミン9. 009、およびトルエン160mLの混合物を2. 5時間加熱還流する。反応液を氷冷し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去する。得られた化合物のジメチルアセトアミド100mL溶液にセモアセープトキシカリウム9. 559を氷冷下徐々に加え、室温で1時間撹 する。反応液を氷水に注ぎ析出する結晶を 取、水洗、乾燥する。得られた化合物のテトラとドロフラン100mL溶液にPートルエンスルホン酸水和物30. 879の水溶液100mLを加え、室温で16時間撹 する。飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で希釈後、酢酸エチルで抽出する。抽出液を水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去して、4-セモアセープトキシカルボニルアミノー4・メチルシクロヘキサノン(上記図の化合物(3))10. 419を得る。

[0172]

(4)前記(3)で得られる化合物10、41分、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム11、01分、ペンジルアミン5、10mL、および塩化メチレン150mLの混合物 50

20

30

40

50

を室温で16時間撹 する。飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で希釈後、酢酸エチルで抽出する。抽出液を水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去する。得られた化合物のメタノール15mL溶液にPートルエンスルホン酸水和物3.32分、次パでエーテル160mLを加える。析出物を 取、エーテル洗浄、乾燥し、Nーペンジルーセー4ーセミアセープトキシカルボニルアミノー4ーメチルーアー1ーシクロヘキシルアミン・Pートルエンスルホン酸塩(上記図の化合物(4))7.49分を得る。

[0173]

(5)前記(4)で得られる化合物16.63分、10%パラジウム炭素5.0分、およびメタノール400mLの混合物を水素雰囲気下(1気圧)にて24時間撹 する。10%パラジウム炭素を 去し、 液を濃縮する。得られた残 を10%水酸化ナトリウム水溶液50mLとエーテル300mLの混合物に溶解し、エーテル層を水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去し、セー4ーセミアセープトキシカルホニルアミノー4ーメチルートー1ーシクロヘキシルアミン(上記図の化合物(5))6.87分を得る。

[0174]

(6)前記(4)の工程の 液を、水酸化ナトリウム水溶液で処理し、クロロホルム抽出する。抽出液を水及び飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去する。残 をNHーシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶媒:ヘキサンー酢酸エチル(30:11、3:1))に供することにより、N-ペンジル-c-4-tert-プトキシカルポニルアミノ-4-メチル-r-1-シクロヘキシルアミンを得る。ついでこれを上記(5)項と同様に処理して、c-4-tert-プトキシカルポニルアミノ-4-メチル-r-1-シクロヘキシルアミン(上記図の化合物(6))を得る。

[0175]

参考例 6-2

参考例 6 - 1 の(1)項の工程においてメチルヨージドに代えてペンジルオキシメチルクロリドを用いるほかは、参考例 6 - 1 の(1)~(5)または(6)と同様にして、セームーセドロープトキシカルボニルアミノー4 - ヒドロキシルメチルーケー1 - シクロヘキシルアミンまたは c - 4 - tertープトキシカルボニルアミノー4 - tru = シルメチルーケー1 - シクロヘキシルアミンを得る。

[0176]

また、参考例 6 - 1 の(1)の工程においてメチルヨージドに代えてメトキシメチルクロリドを用いるほかは、参考例 6 - 1 の(1)~(5)項または(6)項と同様にして、セー4 - tertープトキシカルボニルアミノー4 - メトキシメチルートー1 - シクロヘキシルアミンヌは c - 4 - tertープトキシカルボニルアミノー4 - メトキシメチルートー1 - シクロヘキシルアミンを得る。

[0177]

参考例 7-1~7-18

[0178]

また、対応原料化合物を用い、同様にして表5の参考例7-2~7-5の化合物を得る。

また、 c - 4 - t e r t - プトキシカルポニルアミノ - 4 - メチルート - 1 - シクロヘキシルアミン(前記参考例 6 - 1 の(6)項で得られる化合物)および対応原料化合物を用い、同様にして、表5の参考例 7 - 6 ~ 7 - 9 の化合物を得る。

[0180]

10

20

[0181]

参考例 7-19~7-23

4-tert-プトキシカルポニルアミノ-4-メチルシクロヘキサノン(参考例 6-1 の化合物(3))と、対応原料化合物(アミン化合物)を、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウムの存在下に、室温で16時間 して反応させた後、酸処理を行って保護基(セープトキシカルポニル基)を除去することにより、表 5 参考例 7-19~7-23の化合物を得る。

[0182]

参考例 8-1~8-4

(1) 4-(tert-プトキシカルポニルアミノ)シクロヘキサノン16.939とNーメチルペンジルアミン10.55mlの塩化メチレン160ml溶液にトリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム19.089を氷冷化で加え、室温で14時間撹しする。反応液を炭酸水素ナトリウム水溶液で希釈し、酢酸エチルで抽出する。抽出液を水および飽和食塩水で洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。得られる残し、をヘキサンに懸濁し、取する。この母液を濃縮し、残をNHーシリカゲルクロマトグラフィー[溶媒:ヘキサンー酢酸エチル(97:3-83:17)]で精製し、さらに残したものと合わせて、N΄ーベンジルーNーセープトキシカルボニルーN'ーメチルーナーのトラー1.4-シクロヘキサンジアミン13.559を得る。

30

[0183]

この化合物 1 3. 5 3 分と水酸化パラジウムー炭素 2. 0 0 分のメタノール中の 恩潤液を常圧、室温で 5 時間がけて接触水素添加する。触媒を 去し、 液を減圧濃縮することにより、N-tert-プトキシカルボニル-N ーメチル-tr & NS-1. 4-シクロヘキサンジアミン 9. 9 3 分を得る。

[0184]

(2)前記(1)項で得られる化合物および対応原料化合物(塩化物)を用い、参考例7-1と同様、2-プロパノール中、ジイソプロピルエチルアミンの存在下12時間加熱還流して反応させ、得られる化合物を塩酸で酸処理し炭酸カリウムで中和することにより、表5の参考例8-1~8-4の化合物を得る。

[0185]

40

參考例 9-1~9-45

セアのNS-4-(セピアセープトキシカルボニルアミノ)シクロヘキサノール10.0 まと2-クロロー5-ニトロピリジン7.359のテトラヒドロフラン150mL溶液に60%水素化ナトリウム2.049を徐々に加え、さらにジメチルスルホキシド30mLを加えた後、室温で1日 する。反応退合物を水に注ぎ、クロロホルムで抽出する。抽出液を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。残をシリカゲルカラムクロマトグラフィー[溶媒:クロロホルムのみからクロロホルムー酢酸エチル(20:1)]に供し、更に得られた粉末結晶を酢酸エチルーヘキサン混合溶液に懸濁し、取することで、セアのNS-1-セピアセープトキシカルポニルアミノー4-(5-ニトロー2~ピリジルオキシ)シクロヘキサン12.209を得る。この化合

20

30

40

50

物 8 0 0 m 9 のエタノール 1 0 m l 懸濁液に 2 N 塩酸 - ジオキサン 2 m l 溶液を加え、室温で 1 8 時間機 する。析出物を 取し、七 r a n s - 4 - (5 - ニトロー 2 - ピリジルオキシ)シクロヘキシルアミン・塩酸塩(麦 6 参考例 9 - 1) 5 6 8 m 9 を 得る。

[0186]

また、対応原料化合物を用い、前記と同様にして、表 6 参考例 9 - 2 ~ 9 - 4 5 の化合物を得る。

[0187]

參考例 9-46~9-47

trans-4-アミノシクロヘキサノール塩酸塩1.00分のテトラヒドロフラン10m | 懸濁液に60%水素化ナトリウムを加え、1時間加熱還流する。室温まで冷却した後、ゆっくリと2-クロロピリミジンを加え、室温で6時間撹 する。反応混合物を氷冷水に注ぎ、クロロホルムで抽出する。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。残 をNH-シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶媒:酢酸エチルーヘキサン(1:4)からクロロホルムのみ)で精製することにより、 trans-4-(2-ピリミジニルオキシ)シクロヘキシルアミン(表6 参考例9-46)788m分を得る。

[0188]

また、対応原料化合物を用い、前記と同様にして表 6 参考例 9 - 4 7 の化合物を得る。 【 0 1 8 9 】

參考例 9-48

参考例 9 — 1 と同様にして、 七 r a n s — 1 — t e r t — プトキシカルポニルアミノー4 — (3 — ニトロー2 — ピリジルオキシ)シクロヘキサンを得る。ついで、この化合物 3 . 3 5 9 のエタノール 3 0 m | 懸濁液を 5 0 ℃で捷 し、パラジウムー炭素(乾式) 1 5 5 m 9 、更にヒドラジン 1 水和物 1 . 6 m | を加える。反応混合物を 1 0 分間 した後、残りのパラジウムー炭素 1 8 5 m 9 を追加し、 4 0 分間 加熱 還流する。反応混合物を 2 を室温まで冷却した後、不溶物を 過により除き、 液を減圧濃縮する。 得られた残 をエタノールー水(1 : 1)により結晶化し、結晶を 取することで、 七 r a n s — 1 — t e r t ープトキシカルボニルアミノー4 — (3 — アミノー2 — ピリジルオキシ)シクロヘキサン 2 . 5 8 9 を得る。ついで、この化合物のエタノール溶液に塩酸ージオキサンを添加して 酸処理し、 七 r a n s — 4 — (3 — アミノー2 — ピリジルオキシ)シクロヘキシルアミン・塩酸塩(表 6 参考例 9 — 4 8)を得る。

[0190]

参考例 9-49

せたのns-4-(せert-プトキシカルポニルアミノ)シクロヘキサノールおよび対応原料化合物を用い、参考例9-1と同様に処理することにより、せたのns-4-(5-1、キシカルポニルー2-メチルチオピリミジンー4-イルオキシ)シクロヘキシルアミン・塩酸塩を得る。塩酸塩化合物を水溶液とし、炭酸カリウムで、処理し、クロロホルムで抽出することにより、そのフリー体(表6 参考例9-49)を得る。

[0191]

参考例 9-50~9-54

Nーセミア セープトキシカルボニルーセアの n S ー 4 ー (5 ー エトキシカルボニルー 2 ーメチルチオピリミジンー 4 ー イルオキシ)シクロヘキシルアミン(参考例 9 ー 4 9 における脱保護(塩酸ージオキサン処理)前の化合物) 2 . 7 5 9 をクロロホルム 5 0 m L に溶解し、7 5 % ーメタクロロ過安息香酸 1 . 7 3 9 を加え、 室温で 3 0 分 する。次10で解し、7 5 % ーメタクロロ過安息香酸 1 . 7 3 9 を加え、 室温で 3 0 分 する。次10でする。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え の後、クロロホルム層を分配する。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え の後、クロロホルム層を分配し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後溶媒を減圧留去する。残 をシリカゲルフラッシュクロストグラフィー [溶媒:ヘキサンークロロホルム(5 0:5 0~1 0 0:0)]で精製することにより、Nーセミアセープトキシカルボニルーセアのn S ー 4 ー 〔5 ー エトキシカルボニルー2 ー (ジメチルアミノ)ピリミジンー4 ー イルオキシ」シクロヘキシルアミン

20

30

40

2. 749を得る。

[0192]

また、前記と同様にして、表6 参考例9-51~9-54 の化合物を得る。

[0193]

参考例 9-55~9-57

[0194]

(2)前記(1)で得られる化合物を原料として用い、参考例11-1と同様にして原料アミン化合物と反応させる。得られる化合物(塩酸塩)を水溶液とし、炭酸カリウムで処理し、クロロホルムで抽出することにより、フリー体を得る。

かくして、表6 参考例9-55~9-57の化合物を得る。

[0195]

参考例 9-58~9-64

(1)塩化オキザリル0.526mlの塩化メチレン10ml溶液にDM8〇 0.494mlをアルゴンガス雰囲気下に−78℃でゆっくりと滴下する。滴下終了から15分後にせたのmS−4−せeとサープトキシカルボニルアミノシクロヘキサノールの塩化メチレン懸濁液30mlを滴下し、更に30分後にトリエチルアミン2.52mlを加え、−78℃で30分、0℃で15分様 する。反応液に重曹水を加えクロロホルムで抽出する。抽出液を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し得られた残 をヘキサンーイソプロビルエーテル混合溶媒に懸濁し、 取することで4−(せeとサープトキシカルボニルアミノ)シクロヘキサノン0.9039を得る。

[0196]

(2)前記(1)で得られる化合物33.059のトルエン350m | 溶液に1.0Mジイソプチルアルミニウムビドリドトルエン溶液313m | を一78℃にて満下し、同温で4時間視 する。過剰の試業をメタノール33m | を適下して分解した後、水100m | を加え1時間視 し、析出する不溶物を 過して除く。 液の有機層を分離し、無水水砂・カトリウムで乾燥する。溶媒を減圧留去し得られた残 をクロロホルムーイソプロピルエーテル混合溶媒に加熱下懸濁し、不溶物を 過して除く。 液を濃縮後同様な操作をイソフロピルエーテルで行う。得られる 液を濃縮し残 をシリカゲルフラッシュカラムクロマトグラフィー [溶媒:酢酸エチルヘキサン(1:2-1:1)] で精製し、さらに得らてた、5-4-terナープトキシカルポニルアミノシクロヘキサノール6.959を得る

[0197]

(3) 前記で得られる c i S - 4 - t e r t - プトキシカルポニルアミノシクロヘキサノールおよび対応原料化合物を用い、参考例 9 - 1 と同様にして、表 6 参考例 9 - 5 8 ~ 9 - 6 4 の化合物を得る。

[0198]

參考例 10-1

(1)4-tert-プトキシカルポニルアミノ-4-メチルシクロヘキサノン9.18 50

(2)前記(1)で得られる化合物 9. 20 9、Pーメトキシ安息香酸クロリド 8. 26 9、ジメチルアミノピリジン 5. 9 8 9 および塩化メチレン 1 0 0 m L の混合物 を 2 0 時間加熱 還流する。冷却後、反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、10%クエン酸水溶液、水および飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を留去する。残をn-ヘキサンから結晶化し、c-4-te/t-プトキシカルボニルアミノー4-メチル-O-(4-メトキシフェニルカルボニル)-r-1-シクロヘキサノール(cis体化合物)0.689を得る。

[0200]

[0199]

[0201]

(3)前記(2)で得られることを体化合物10.68分、水酸化ナトリウム6.10分、メタノール150mLおよび水120mLの混合物を外温75℃で1時間加熱する。反応液を冷却後、溶媒を減圧留去し、酢酸エチルで抽出する。抽出液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水および飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去することにより、c-4-tert-プトキシカルポニルアミノー4-メチル-r-1-シクロヘキサノール6.61分を得る。

[0202]

(4) 前記(2)で得られるこにS体とセトのNS体の混合物(1:5)8.509を用い、前記(8)と同様に処理することにより、セー4-セミトセープトキシカルポニルアミノー4-メチルート-1-シクロヘキサノール1.779を得る。

[0203]

参考例 10-2~10-8

t-4-tert-プトキシカルポニルアミノ-4-メチル-r-1-シクロヘキサノール(参考例10-1(4))および対応原料化合物を用い、参考例9-1と同様にして、表6 参考例10-2~10-3の化合物を得る。また、c-4-tert-プトキシカルボニルアミノ-4-メチル-r-1-シクロヘキサノール(参考例10-1(3))を用い、同様にして、表6 参考例10-4~10-8の化合物を得る。

[0204]

参考例 11-1~11-38 及び 12-1~12-96

セアのロS-4-(セeアセープトキシカルボニルアミノ)シクロヘキサンカルボン酸500m3とN-メチルーペンジルアミン250m3、1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド塩酸塩434m3、1-ヒドロキシペンツトリアツール306 m3、及びN、N-ジメチルホルムアミド5 mLの混合物を室温で15時間する。反応液に炭酸水素ナトリウム水溶液を加えてアルカリ性とした後、酢酸エチルで油出する。抽出液を水及び飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を消圧出する。抽出液を水及び飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を混圧1-N-メチルシクロヘキサンカルボキサミド691m3を得る。この化合物670m3と4N-塩酸ージオキサン5mL、及びジオキサン5mLの混合物を室温で12時間する。反応液を濃縮することによりセアのロS-4-アミノーN-ペンジルーN-メチルシクロヘキサンカルボキサミド・塩酸塩(表7 参考例11-1)585m3を得る。

10

20

30

40

[0205]

また、対応する原料アミン化合物(鎖状アミン化合物、またはピペリジン化合物、ピペラジン化合物などの環状第二アミン化合物など)を用い、前記と同様にして、表 7 および表 8 参考例 1 1 - 2 ~ 1 1 - 3 8 および 1 2 - 1 ~ 1 2 - 9 6 の化合物を得る。(但し、フリー体化合物は、塩酸塩化合物の水溶液を炭酸カリウムで飽和し、クロロホルムで抽出した後、抽出液を無水硫酸ナトリウムで乾燥、溶媒を減圧留去することにより得ることができる。)

〔原料アミン化合物(ピペリジン化合物、ピペラジン化合物など)は、後記参考例15-1~15-11、もしくは公知方法、もしくはこれらを組み合わせた方法により合成したものを用いる。〕

参考例 12-97

(1) trans-4-(tert-プトキシカルポニルアミノ)シクロヘキサンカルボン酸4.5 %、チオモルホリン2.2 % %、1-(3-ジメチルアミノプロビル)-3-エチルカルボジイミド3.90%、1-ヒドロキシペングトリアグール2.7 4 %、及びN、N-ジメチルホルムアミド30mLの混合物を室温で4時間視 する。

反応液に炭酸水素ナトリウム水溶液を加えアルカリ性とした後、酢酸エチルで抽出する。 抽出液を水及び飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。残 をデイソプロピルエーテルに懸濁し、析出した沈殿を 取することにより、NーセertープトキシカルポニルーセアのNS-4-(4-チオモルホリニルカルポニル)シクロヘキシルアミンを得る。

[0206]

(2)前記(1)で得られる化合物 5. 4 9 のクロロホルム 5 0 m | 溶液に、氷冷下 7 5 % - メタクロロ過安息香酸 8. 9 9 を加え、室温で 1 時間 7 する。 反応液に炭酸水素ナトリウム水溶液を加えアルカリ性とした後、酢酸エチルで抽出する。 抽出液を水及び飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。 残 をジイソプロピルエーテルに 懸濁し、析出した沈殿を 取する。

ついで、この化合物をジオキサン25mlに懸濁し、4N塩酸ージオキサン溶液(25ml)を加えて室温にて16時間機 する。反応液にエーテルを加え、析出した沈殿を 取し、水に溶解する。炭酸カリウムを加えアルカリ性とした後、クロロホルムで抽出する。抽出液を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。残 をジイソプロピルエーテルに懸濁し、析出した沈殿を 取することで、七かの15-4-(1.1-ジオキソー4-チオモルホリニルカルボニル)シクロヘキシルアミン(表8 参考例12-97)を得る。

[0207]

参考例 13-1~13-7

trans-4-(ペンジルオキシカルポニルアミノ)シクロヘキサンカルポン酸 5.079の塩化メチレン 50m | 懸濁液に塩化チオニル 4.0m | 及び N.Nージメチルホルムアミド 0.8m | を加え、室温で 1 時間機 する。

反応液を減圧濃縮して得られる固体のすち500m分を、氷冷した2-アミノビリミジン207m分とトリエチルアミン0. 4mlの塩化メチレン8ml溶液へ加える。室温で2時間で 後、反応液に水を加え、クロロホルムで抽出する。抽出液を減圧濃縮して得られる残 をシリカゲルカラムクロマトグラフィー〔溶媒:クロロホルムーメタノール(50:1)〕で精製することにより、N-ペンジルオキシカルボニルー 七 かんの S-4-〔(ビリミジン-2-イルアミノ)カルボニル〕シクロヘキシルアミン240m分を得る。この化合物を脱保護処理に付し、七 かんの S-4-〔(ビリミジン-2-イルアミノ)カルボニル〕シクロヘキシルアミン(表8 参考例13-1)を得る。

[0208]

また、2-アミノビリミジンに代えて、対応原料化合物を用い、前記と同様に処理することにより、表8 参考例13-2~13-7の化合物を得る。

[0209]

10

20

30

40

脱保護は、臭化水素酢酸を用い、以下のように行う。すなわち、化合物を30%臭化水素酢酸溶液3ml中50℃で4時間機 する。反応液にジイソプロピルエーテル30mlを加え、析出物を 取することにより、脱保護された化合物の臭化水素酸塩を得る。この臭化水素酸塩を水溶液とし、炭酸カリウムで飽和し、クロロホルムで抽出することにより、フリー体を得る。

[0210]

但し、参考例13-2の化合物の脱保護は、パラジウム炭素を用いて以下のように行う。 すなわち、化合物のメタノールーテトラとドロフラン懸濁液に、10%パラジウム炭素触 媒及ひず酸アンモニウムを加え加熱還流する。不溶物を 別し、 液を減圧濃縮する。

[0211]

参考例 13-8~13-16

アルゴン雰囲気下、 trans-4- (ペンジルオキシカルボニルアミノ)シクロヘキサンカルボン酸クロリド 1.0 分、トリプチルフェニルチン1.9 2 分、ジクロロピス(トリフェニルホスフィン) パラジウム 6 1 m 分、及びジオキサン 1 0 m L の混合物を 1 1 0 ℃で 1 2 時間加熱 する。冷却後、反応液を遠心濃縮装置で濃縮後、残 をテトラヒドロフランに溶解し、シリカゲル 5 分と伴に濃縮乾固する。 得られる残 をシリカゲルフラッシュカラムクロマトグラフィー [溶媒:酢酸エチルーヘキサン(1:2) から(1:1)]で精製し、N-ペンジルオキシカルボニルー trans-4-ペンゲイルシクロヘキシルアミン 8 8 3 m 分を得る。

この化合物870m9を、アルゴン雰囲気下、トリメチルシリルヨージド1.09、及びクロロホルム5mLと伴に室温で2時間 する。原料の消失をTLCで確認し、反応液にメタノール0.17mLとジエチルエーテル5mLを加え、室温で3日間 する。得られる沈殿物を 取後、無水ジエチルエーテルで洗浄、乾燥し、七ヶのNS-4-ペンゲイルシクロヘキシルアミン(麦8 参考例13-8)830m9を得る。

また、前記と同様にして、表 8 参考例 1 3 - 9 ~ 1 3 - 1 6 の化合物を得る。

[0212]

参考例 13-17

(1) セトの n S - 4 - メトキシカルポニルシクロヘキサン-1 - カルポン酸 5 分とオキサリルクロリドから t r の n S - 4 - メトキシカルポニルシクロヘキサン-1 - カルポン酸クロリドを得る。 その塩化メチレン 5 0 m L 溶液に、氷冷下でモルホリン 7 . 5 8 分を滴下し、 2 時間 する。 反応液を 1 0 % クエン酸水溶液にあけ、 クロロホルムで抽出後、硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。 残 をシリカゲルフラッシュカラムクロマトグラフィー [溶媒:酢酸エチルーヘキサン(1:1) から酢酸エチルークロロホルム(1:1)] で精製し、ヘキサンから結晶化して、 t r の n S - 1 - メトキシカルポニルー4 - (モルホリノカルボニル)シクロヘキサン 6 . 4 9 分を得る。

[0218]

10

20

30

40

30

40

50

[0214]

(3)前記(2)項で得られる化合物(単一異性体)546m分を、水酸化ナトリウム251m分、メタノール5mL、水10mLの混合物中で110℃、2時間加熱 する。冷却後、反応液を10%塩酸でPH3に調整し、クロロホルムで3回抽出し、抽出液を硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。得られる化合物(カルボン酸)479m分とジフェニルホスホニルアジド550m分、ペンジルアルコール216m分のトルエン5mL溶液を12時間加熱 する。冷却後、反応液に10%クエン酸水溶液を加え、トルエン層を分離後、飽和食塩水で洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。得られる残 をシリカゲルフラッシュカラムクロマトグラフィー [溶媒:酢酸エチルーへキサン(1:2)から(1:1)]で精製し、Nーペンジルオキシカルボニルー1ーメチルー4ー(モルホリノカルボニル)シクロへキシルアミン387m分を得る。この化合物をトリメチルシリルヨージドで処理して脱保護し、1ーメチルー4ー(モルホリノカルボニル)シクロへキシルアミン(表8参考例13-17)を得る。

[0215]

参考例 13-18~13-21

せたの n S - 4 - (せ e ケ t - プトキシカルボニルアミノ)シクロヘキサンカルボン酸と ピペラジンを前記参考例 1 1 - 1 と同様に処理して、 N - t e ケ t - プトキシカルボニル - t たの n S - 4 - (1 - ピペラジニルカルボニル)シクロヘキシルアミンを得る。 この 化 合 物 4 0 0 m 分、トリエチルアミン 2 6 0 m 分、および塩化メチレン 8 m L の 退合溶液に、氷冷下、クロロ炭酸メチルを滴下し、室温にて終夜 する。 反応液を水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮する。 得られた残 を イソプロピルエーテルに懸濁し、 析出した沈殿を 取することにより、 N - t e ケ t - プトキシカルボニルー t たの n S - 4 - (4 - メトキシカルボニル - 1 - ピペラジニルカルボニル)シクロヘキシルアミン 4 1 0 m 分を 得る。

[0216]

この化合物を常法に従い、酸性条件下で脱保護し、さらに塩基性に戻し、もかののター4-メトキシカルポニルー1-ピペラジニルカルポニル)シクロヘキシルアミン(表8 参考例13-18)を得る。

[0217]

また、前記と同様にして、表 8 参考例 1 3 - 1 9 ~ 1 3 - 2 1 の 化 合 物 を 得 3 。 【 0 2 1 8 】

参考例 13-22

N-tertープトキシキシカルボニルー trans-4-(ピペラジノカルボニル)シクロヘキシルアミン628mg、8、4ージエトキシー3ーシクロプテンー1、2ージオン840mgおよびエタノール5mlの混合物を室温で2、5日閲 する。反応液を減圧濃縮して得られる残 をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶媒:クロロホルムーメタノール(50:1))で精製後エーテルにて粉末化する。この化合物を塩酸ージオキサンで処理して脱保護し、trans-4-〔4-(4-エトキシー1、2ージオキソー3ーシクロプテン-3-イル)ピペラジニルカルボニル〕シクロヘキシルアミン(表8参考例13-22)を得る。

[0219]

参考例 13-23

(1) N-ペンジルオキシカルボニルピペラジン1101m多、3、4ージプトキシー3ーシクロプテンー1、2ージオン1131m多およびエタノール5 mlの混合物を室温で25時間機 する。反応液を減圧濃縮して得られる残 をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶媒:クロロホルムー酢酸エチル(19:1))で精製することにより、1ーペンジルオキシカルボニルー4ー(4ープトキシー1、2ージオキソー3ーシクロプテンー3ーイル)-ピペラジン1570m多を得る。

この化合物を10%塩酸3mlの存在下、水素雰囲気下、パラジウム炭素で処理して、脱保護し、4-(4-プトキシー1.2-ジオキソー3-シクロプテンー3-イル)-じゃ

30

40

50

ラジンを得る。

[0220]

(2)前記(1)で得られる化合物と七ケのNS-(4-ベンジルオキシカルポニルアミノ)シクロヘキサンカルボン酸クロリドを、塩化メチレン中、トリエチルアミン存在下に反応させることにより、N-ベンジルオキシカルポニルー 七ケのNS-4-〔4-(4-プトキシ-1.2-ジオキソ-3-シクロプテン-3-イル)ピペラジノカルポニル〕シクロヘキシルアミンを得る。

[0221]

(3)前記(2)で得られる化合物とジメチルアミン塩酸塩を、トリエチルアミン存在下、エタノール中で反応させることにより、Nーペンジルオキシカルボニルー t r c n s - 4 - [4 - (4 - ジメチルアミノー1. 2 - ジオキソー3 - シクロプテンー3 - イル) ピペラジニルカルボニル〕シクロヘキシルアミンを得る。この化合物を、ヨウ化トリメチルシランで処理して脱保護し、 t r c n s - 4 - [4 - (4 - ジメチルアミノー1. 2 - ジオキソー3 - シクロプテンー3 - イル) ピペラジニルカルボニル〕シクロヘキシルアミン(表8 参考例13-23)を得る。

[0222]

参考例 13-24

NーペンジルオキシカルボニルーセトのNS-4-〔(5-ヒドロキシメチルー2-イソインドリニル)カルボニル〕シクロヘキシルアミン0.319のテトラヒドロフランー塩化メチレン10 mlの懸濁液に氷冷下、トリエチルアミン0.15ml、塩化メタンスルホニル0.07mlを加え、氷冷下1時間 する。反応退合物に水を加え、酢酸エチルにて抽出する。抽出液を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。残 にジメチルホルムアミド5ml、モルホリン0.25mlを加え、室温にて一晩 する。反応退合物に水を加え、酢酸エチルにて抽出する。抽出液を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。残 をシリカゲルクロマトグラフィー(溶媒:クロロホルムーメタノール=100:1)で精製する。この化合物を水素雰囲気下、パラジウム炭素で処理して、セトのNS-4-〔(5-モルホリノメチル-2-イソインドリニル)カルボニル〕シクロヘキシルアミン(表8 参考例13-24)を得る。

[0223]

参考例 13-25~13-29

(1) Nーペンジルオキシカルボニルー 七 r a n s - 4 - 〔(5 - ヒドロキシメチルー 2 - イソインドリニル)カルボニル〕シクロヘキシルアミン4. 0 g のクロロホルム 1 2 0 m l 溶液に二酸化マンガン 2 0 g を加え室温にて4 時間 する。セライトにより二酸化マンガンを 別し、溶媒を減圧留去する。残 をヘキサンー酢酸エチルに懸濁し、結晶を取することにより、Nーペンジルオキシカルボニルー 七 r a n s - 4 - 〔(5 - ホルミルー 2 - イソインドリニル)カルボニル〕シクロヘキシルアミンを得る。

[0224]

(2) 硝酸銀8. 859の水溶液に氷冷下、上記(1)で得られる化合物 2. 759、エタノール110mlを加えた後、水酸化カリウム 2. 619の水溶液を滴下する。氷冷下1時間 し、セライトにて 別後溶媒を減圧留去する。残 に1N塩酸水50mlを加え、クロロホルム抽出する。抽出液を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。残 をヘキサンーエーテルに懸濁し、結晶を 取することにより、Nーペンジルオキシカルボニルーセア ansー4ー〔(5ーカルボキシー 2 イソインドリニル)カルボニルシクロヘキシルアミンを得る。

[0225]

(3)前記(2)で得られる化合物を用い、参考例11-1と同様にして、原料アミン化合物と縮合した後、水素雰囲気下、パラジウム炭素で処理することにより、七ヶのNS-4-〔(5-ジメチルアミノカルボニルー2-イソインドリニル)カルボニル〕シクロヘキシルアミン(表 8 参考例13-25)を得る。

また、同様にして、表名 参考例13-26~13-29の化合物を得る。

[0226]

参考例 13-30~13-33

(1) NーペンジルオキシカルボニルーセトのNS-4-〔(5ーホルミルー2ーイソインドリニル) カルボニル〕シクロヘキシルアミン(参考例13-25の(1)で得られる化合物)3.09のアセトニトリル25mlの懸濁液にセヒケセープチルカルパメート2.69、トリエチルシラン3.5ml、トリフルオロ酢酸1.15mlを加え、室温にて一晩 する。反応混合物に水を加え、クロロホルムにて抽出する。抽出液を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。残 をヘキサンー酢酸エチルに懸濁し、結晶を取することにより、NーペンジルオキシカルボニルーセトのNS-4-〔(5-セヒケセープトキシカルボニルアミノメチルー2-イソインドリニル)カルポニル〕シクロヘキシルアミンを得る。

[0227]

(2) 前記(1) で得られる化合物を、水素雰囲気下、パラジウム炭素で処理することにより、 trans-4-[(5-tert-プトキシカルボニルアミノメチルー2-イソインドリニル) カルボニル] シクロヘキシルアミン(表8 参考例13-30) を得る。 【0228】

(3)前記(1)で得られる化合物を4N塩酸ージオキサンで処理することにより、Nーペンジルオキシカルポニルー七ケans-4-[(5-アミノメチルー2-イソインドリニル)カルポニル」シクロヘキシルアミン・塩酸塩を得る。

[0229]

(4)前記(3)で得られる化合物(塩酸塩)0.5分の塩化メチレンーピリジン5m | 溶液に、塩化シクロプロパンカルボニル0.25m | を加え室温4時間 する。反応退合物に希塩酸水を加え、クロロホルムにて抽出する。抽出液を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。残 をシリカゲルクロマトグラフィー(溶媒:クロロホルムーメタノール=50:1)で精製し結晶物を得る。この化合物を、水素雰囲気下、パラジウム炭素で処理することにより、七かのns-4-[(5-シクロプロピルカルボニルアミノメチル-2-イソインドリニル)カルボニル】シクロヘキシルアミン(表8 参考例13-31)を得る。

[0230]

また、同様にして、表8 参考例13-32~13-33の化合物を得る。

[0231]

参考例 13-34

(1) NーペンジルオキシカルボニルーセトのNS-4-[(5-ホルミルー2ーイソインドリニル)カルボニル]シクロヘキシルアミン(参考例13-25の(1)で得られる化合物)0.39の蟻酸3mlの溶液に、ヒドロキシルアミン塩酸塩0.089、蟻酸ナトリウム0.099を加え、3時間加熱還流する。反応混合物に水を加え、酢酸エチルにて抽出する。抽出液を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。残をNHシリカゲルクロマトグラフィー(溶媒:クロロホルムー酢酸エチル=50:1)で精製し得られる化合物をヨウ化トリメチルシランで処理することにより、セトのNS-4-[(5-シアノ-2-イソインドリニル)カルボニル]シクロヘキシルアミン・ヨウ化水素酸塩(表8 参考例13-34)を得る。

[0232]

参考例 13-35~13-46

(1) N-ペンジルオキシカルボニルーセトのNS-4-〔(6-ニトロ-1-インドリニル)カルボニル〕シクロヘキシルアミン(参考例13-1と同様の方法で得られる脱保護前の化合物)6.08分の含水エタノール(エタノール120ml +水1.2ml) 懸濁液へ塩化第1スズ17.33分を加え、アルゴン雰囲気下で4.5時間加熱還流する。反応液に10%水酸化ナトリウム水溶液を加えPH 9-10とし、クロロホルム300mlで希釈、硫酸マグネシウムで乾燥後、不溶物を 別する。 液を減圧濃縮して得られる残 を、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶媒:クロロホルムー酢酸エチル(

10

20

30

Τ(

20

40

2 : 1))で精製することにより、N-ペンプルオキシカルホニルー t r a n s - 4 - 〔 (6 - アミノー1 - インドリニル)カルポニル〕シクロヘキシルアミン4.729を得る

[0233]

(2)前記(1)で得られる化合物396m分の塩化メチレン10ml溶液に室温でピリジン0.12mlと無水酢酸0.104mlを加え、5時間搅 する。反応液に5%塩酸を加え、クロロホルムで抽出する。抽出層を水、飽和重曹水で順次洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。残 を、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶媒:クロロホルムー酢酸エチル(1:1))で精製する。

この化合物を、バラジウム炭素で処理して脱保護することにより、 セトのNS-4-〔(6-アセチルアミノ-1-インドリニル) カルポニル〕 シクロヘキシルアミン(表 8 参考例 1 3 - 3 5)を得る。

また、同様にして、表8 参考例13-36~13-37 の化合物を得る。

[0234]

(3)前記(1)で得られる化合物400m分のピリジン10m | 溶液に室温でメタンスルホニルクロリド0.085m | を加え、5時間機 する。反応液を減圧濃縮した残 をクロロホルムに溶解し、5%塩酸、水、飽和重曹水で順次洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。残 を、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶媒:クロロホルムー酢酸エチル(2:1))で精製する。

この化合物を、パラジウム炭素で処理して脱保護することにより、 t r c n s - 4 - 〔(20 6 - メチルスルホニルアミノー 1 - インドリニル)カルボニル〕シクロヘキシルアミン(表 8 参考例 1 3 - 3 8) を得る。

[0235]

(4) 前記(1) で得られる化合物 403m分、N、Nージメチルグリシン塩酸塩169m分、1-エチルー3-(3-ジメチルアミノプロピル) -カルボジイミド塩酸塩243m分、1-ヒドロキシペンゲトリアゲール173m分、及びトリエチルアミン0.181mlのN、Nージメチルホルムアミド15ml溶液を室温で5時間関 する。反応液を減圧濃縮した残 を酢酸エチルに溶解し、飽和重曹水、水、飽和食塩水で順次洗浄、無水破酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。残 を、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶媒:クロロホルムーメタノール(50:1))で精製する。

この化合物を、パラジウム炭素で処理して脱保護することにより、 せんの S - 4 - (〔6 - (ジメチルアミノ) メチルカルホニル - 1 - インドリニル〕 カルボニル) シクロヘキシルアミン(表 8 - 参考例 1 3 - 3 9) を得る。

[0236]

(5)前記(1)で得られる化合物402m分のアセトニトリル10m I 懸濁液に37% ホルマリン水溶液0.8m I とトリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム635m分を室温で加え、1.5時間撹 する。反応液を水で希釈し、酢酸エチルで抽出する。抽出層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。残 を、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶媒:クロロホルムー酢酸エチル(2:1))で精製する。この化合物を、パラジウム炭素で処理して脱保護することにより、 セトの n S - 4- [(6-ジメチルアミノー1-インドリニル)カルホニル〕シクロヘキシルアミン(表8 参考例13-40)を得る。

[0237]

(6) N-ペンジルオキシカルボニルー trans-4- [(5-ニトロー1-インドリニル) カルボニル] シクロヘキシルアミン(参考例13-1と同様の方法で得られる化合物) を出発原料として用いる他は、前記(1)~(5) と同様にして、表8 参考例13-41~13-46の化合物を得る。

[0238]

参考例 13-47~13-52

ル)カルボニル」シクロヘキシルアミン(参考例13-1と同様の方法で得られる化合物)400m多のN. Nージメチルホルムアミド5m | 溶液に炭酸カリウム451m多及び2-(ジメチルアミノ)エチルクロリド塩酸塩238m多を加え、50℃で19時間撹する。反応液を減圧濃縮した残 のクロロホルム溶液を、水洗、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。残 を、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶媒:クロロホルムーメタノール(30:1))で精製する。

[0239]

この化合物を、メタノール10m I ーテトラヒドロフラン10m I 懸濁液に、10%パラジウム炭素触媒100m3及びギ酸アンモニウム920m3を加え17時間加熱還流する。不溶物を 別し、 液を減圧濃縮することにより、七ヶのNS-4-(〔5-(2-ジメチルアミノエチル)オキシー1-インドリニル〕カルボニル)シクロヘキシルアミン(表8 参考例13-47)281m9を得る。

[0240]

また、前記と同様にして、表8 参考例13-48~13-52の化合物を得る。

[0241]

参考例 14-1~14-16

こもS-4-(tert-プトキシカルボニルアミノ)シクロヘキサンカルボン酸400m含、4-ヒドロキシピペリジン216m含、1-ヒドロキシペングトリアグール244m含、0-ペングトリアグール-1-イルーN、N、N'、アーテトラメチルウロニウムヘキサフルオロホスフェート686m分、Nーメチルモルホリン398μー、およびN、Nージメチルホルムアミド11mlの混合物を室温で14時間撹 する。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出する。抽出液を10%クエン酸水溶液、水および飽和食塩水で洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。得られる残 をジオキサン5mlに溶解し、4N塩酸ージオキサン6mlを加えて室温で12時間撹 する。反応液を濃縮し、残 にメタノールを加えて減圧濃縮する。次いで残 にエーテルを加えて減圧濃縮することにより、こにS-4-(4-ヒドロキシピペリジノカルボニル)シクロヘキシルアミン・塩酸塩(表8 参考例14-1)を得る。

[0242]

参考例 15-1

N-(tert-プトキシカルポニル) ピペラジン(1.03) のジメチルホルムアミド(7ml) 溶液に、炭酸カリウム(742m3)、更にヨウ化プチル(1.093) を加えて、室温で15時間関 して反応させることにより、N-tert-プトキシカルポニル-N-プチルピペラジンを得る。これを塩酸で酸処理することにより、N-プチルピペラジン・2 塩酸塩を得る。

[0243]

また、同様にして、N-イソプロピルピペラジン・2塩酸塩を得る。

40

30

10

[0244]

参考例 15-2

4-(tert-プトキシカルボニル) ピペリドン(1.09) のメチレンクロライド(10ml) 溶液にジメチルアミン塩酸塩(430m3) を加え、更に氷冷下、トリエチルアミン(0.84ml) とトリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム(1.173) を加え、室温で3時間 して反応させることにより、N-tert-プトキシカルボニルー4-ジメチルアミノピペリジンを得る。これを塩酸で酸処理することにより、4-(ジメチルアミノ) ピペリジン・2 塩酸塩を得る。

[0245]

参考例 15-3

N-ホルミルピペラジン(5.08分)とシクロヘキサンカルボキシアルデヒド(7.50分)の塩化メチレン(50ml)溶液に、氷冷下トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム(10.51分)を加え、室温で18時間機 して反応させることにより、1-ホルミル-4-シクロヘキシルメチルピペラジンを得、これを塩酸で酸処理することにより、1-(シクロヘキシルメチル)ピペラジン・塩酸塩を得る。

[0246]

参考例 15-4

1-tert-プトキシカルボニルー4-ヒドロキシピペリジン(0.900分)、2-クロロピリミジン(0.666分)のテトラヒドロフラン(4.5 m l) 溶液に60%水素化ナトリウム(0.232分)を徐々に加え、2時間後、ジメチルスルホキシド(1.0 m l) を加え室温で1日 して反応させることにより、1-tert-プトキシカルボニルー4-(2-ピリミジニルオキシ)ピペリジンを得る。この化合物を塩酸で酸処理することにより、4-(2-ピリミジニルオキシ)ピペリジン・塩酸塩を得る。また、同様にして、以下の化合物を得る。

4-(5-シアノ-2-ピリプルオキシ)ピペリプン・塩酸塩

4-(5-プロモー2-ビリミジニルオキシ)ピペリジン・塩酸塩

4-(P-ニトロフェノキシ) ピペリジン・塩酸塩

參考例 15-5

N-(tert-プトキシカルボニル) ピペリジン-4-カルボン酸(700m8)、モルホリン(819μL)、1-エチル-8-(3-ジメチルアミノプロピル) -カルボジイミド(702m8)、1-ヒドロキシベンツトリアゲール(495m8)、およびN、N-ジメチルホルムアミド(9ml)の退合物を室温で16時間撹 して反応させることにより得られる化合物を、塩酸で酸処理して、4-(モルホリノカルボニル) ピペリジン・塩酸塩を得る。

[0247]

また、前記と同様にして、以下の化合物を得る。

4-(ジエチルアミノカルポニル) ピペリジン・塩酸塩

4-(N-メチル-N-ペンジルアミノカルポニル)ピペリジン・塩酸塩

4-(P-クロロフェニルアミノカルポニル) ピペリデン・塩酸塩

参考例 15-6

4 - アミノー1 - (セヒトセープトキシカルホニル)ピペリジン(700m8)、安息香酸(512m8)、1 - エチルー3 - (8 - ジメチルアミノプロピル) - カルボジイミド(804m8)、1 - ヒドロキシベンゲトリアゲール(567m8)、およびN・Nージメチルホルムアミド(10ml)の退合物を室温で16時間撹 して反応させることにより得られる化合物を、塩酸で酸処理して、4 - (ベンゲイルアミノ)ピペリジン・塩酸塩を得る。

また、前記と同様にして、以下の化合物を得る。

4-(2-ヒリジルカルボニルアミノ)ヒペリジン・塩酸塩

4-(シクロヘキシルカルポニルアミノ)ピペリプン・塩酸塩

參考例 15-7

N-(tert-プトキシカルボニル) じペラジン(700mg)、N-メチル-N-フェニルカルパモイルクロリド(700mg)、及びトリエチルアミン(1.05mL)のアセトニトリル(7mL)溶液を室温で15時間拠 して反応させることにより得られる化合物を、塩酸で酸処理して、1-(N-メチル-N-フェニルアミノカルボニル) じペラジン・塩酸塩を得る。

[0248]

参考例 15-8

N-ホルミルピペラジン(5.083)とトリエチルアミン(6.85ml)の塩化メチレン(50ml)溶液に、氷冷下メタンスルホニルクロリド(3.65ml)を加え、室温で18時間機 して反応させることにより、1-ホルミルー4-メタンスルホニルピペ

10

20

30

40

ラジンを得る。この化合物を、塩酸で酸処理して、1 - メタンスルホニルピペラジン・塩酸塩を得る。また、対応原料化合物を用い、同様にして、1 - (フェニルスルホニル)ピペラジン・塩酸塩を得る。

[0249]

參考例 15-9

[0250]

また、前記と同様にして、以下の化合物を得る。

5-(メトキシメチル)イソインドリン・塩酸塩

5- (イソプロピルオキシメチル) イソインドリン・塩酸塩

参考例 15-10

5-アミノー2-七ピア セープトキシカルボニルイソインドリン 0. 72 9 の塩化メチレン 8 m | 溶液にトリエチルアミン 0. 85 m | 、クロロ炭酸メチル 0. 35 m | を加え、室温 5 時間 する。反応退合物に水を加え、酢酸エチルにて抽出する。抽出液を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。残 をシリカゲルクロマトグラフィー(溶媒:クロロホルムー酢酸エチル= 2:1)で精製し油状物を得る。それをジオキサン 5 m | に溶解し、4 N 塩酸ージオキサン 8 m | を加えて室温にて する。エーテル 2 0 m | を加えて析出した沈殿を 取し、エーテル洗浄して、5-(メトキシカルボニルアミノ)イソインドリン・塩酸塩を得る。

[0251]

また、前記と同様にして、以下の化合物を得る。

5-(アセチルアミノ)イソインドリン・塩酸塩

参考例 15-11

2-teドtープトキシカルボニルー5-アミノイソインドリン(WOOO/23428 と同様にして得られる化合物)とジメチルグリシンを原料として用い、参考例11-1と 同様にして反応させることにより、5-(ジメチルアミノメチルカルボニルアミノ)イソインドリンを得る。

[0252]

以下の表1 の 一 表 1 ん 、表 2 ~ 表 8 には、上記製造例および参考例の化合物の化学構造式 および物性値などを示す。(表中、「Me」はメチル基を表す。また、表中、MS・AP 40 CI(m/z)は、質量分析値(大気圧化学イオン化マススペクトル)を表す。) また、以下の表 9 には、上記実験例の結果を示す。

[0253]

【表 1 】

20

10

表 1a (その1)

			R ¹	0	
	$R^2-X-\sqrt{}$		H N.		
	" " <u>_</u>	/	···\	NC	
製造例	R ² -X-	R ¹	塩	NC [*] 物性値など	
番号		Н	2HCI	無色粉末	10
1a-1	O_2N N N N N N N N N N		ZNOI	MS•APCI(m/z):373 [M+H]+	10
1a-2	N	Н	2HCI	褐色粉末 MS•APCI(m/z):328 [M+H]+	
1a-3	$NC - \bigvee_{N} \stackrel{H}{N_{III}}_{V}$	Н	HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):353 [M+H]+	
1a-4	F +	Н	2HC1	無色粉末 MS•APCI(m/z):396 [M+H]+	20
1a-5	CN Nur. H	н	2HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):353 [M+H]+	
1a-6	NO ₂	Н	2HCI	黄色粉末 MS·APCI(m/z):373 [M+H]+	30
1a-7	N H	Н	2HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):329 [M+H]+	
1a-8	Br N Nitr'	Н	2HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):407, 409 [M+H]+	
1a-9	CH ₃ N Nutr	Н	2HCI	淡黄色粉末 MS+APCI(m/z):375 [M+H]+	40
1a-10	$CI - \bigvee_{N} H \\ N_{M_{N_{N_{N_{N_{N_{N_{N_{N_{N_{N_{N_{N_{N_$	Н	2HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):363 [M+H]+	

【0254】 【数2】 表 1a (その2)

製造例			T	NC	
番号	R ² -X-	R1	塩	物性値など	
1a-11	N H H	Н	2HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):329 [M+H]+	10
1a-12	S NIIII.	Н	HCI	淡褐色粉末 MS+APCI(m/z):334 [M+H]+	
1a-13	O_2N N N N N N	н	HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):372 [M+H]+	
1a-14	F F Nur.	н	HCI	無色粉末 MS-APCI(m/z):440 [M+H]+	20
1a-15	CH ₃ O NIV	Н	HCI	無色粉末 MS*APCI(m/z):402 [M+H]+	
1a-16	CI N N	H	2HCI	精製粉末 MS·APCI(m/z):364,362 [M+H]+	
1a-17	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	2HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):364,362 [M+H]+	80
1a-18	CI N NW	H	2HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):364,362 [M+H]+	
1a-19	CI Na Num.	H	2HCI	精製粉末 MS*APCI(m/z):365, 363 [M+H]+	
1a-20	F F N NHW	H	2HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):397 [M+H]+	40

【0255】 【表3】 表 1a (その3)

	R^2-X-	RI		-N	
製造例	R²-X-	R ¹	NO 塩	物性値など	
番号 1a-21	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	2HCI	精製粉末 MS-APCI(m/z):357 [M+H]+	10
1a-22	N NW.	Н	2HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):354 [M+H]+	
1a-23		Н	2HCI	精製粉末 MS*APCI(m/z):354 [M+H]+	20
1a-24	NH ₂ N N	Н	2HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):378 [M+H]+	
1a-25	N. N	н	2HCI	精製粉末 MS·APCI(m/z):329 [M+H]+	
1a-26	NO ₂	Н	HCI	褐色粉末 MS•APCI(m/z):389 [M+H]+	30
1a-27	H ₃ C-S N N N N	Н	2HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):375 [M+H]+	
1a-28	H ₃ C S N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	2HCI	無色粉末 MS-APCI(m/z):447 [M+H]+	40

【0256】 【表4】

表	1a	(その4)	į

	R^2-X-	R ¹		-N_	
製造例	R²-X-	R¹	NO 塩	物性値など	
番号 1a-29	CI NW.	н	2HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):448 [M+H]+	10
1a-30	H ₃ C O O N	Н	2НС1	無色粉末 MS•APCI(m/z):477 [M+H]+	20
1a-31	H ₃ C O O O	Н	2HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):483 [M+H]+	
1a-32	H³C O O H	Н	2HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):486 [M+H]+	30
1a-33	H ₃ C N CH ₃	Н	2HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):444 [M+H]+	
1a-34	H ₃ C O O O	Н	2HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):470 [M+H]+	40

【0257】 【表5】 表 1a(その5)

32 14		R ¹	0		
	R^2-X	I		-N	
			NO		
製造例番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など	
1a-35	°,	Н	2HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):485 [M+H]+	10
	H ₃ C N O H			,	
1a-36	O N Hum	Н	2HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):511 [M+H]+	20
1a-37	H ₃ C, N, CH ₃	н	2HCI	無色粉末 MS-APCI(m/z):485 [M+H]+	
1a-38	H ₃ C S N N N N N N N N N N N N N N N N N N	H.	2HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):488 [M+H]+	30
1a-39	H ₃ C~S	Н	2HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):472 [M+H]+	
1a-40	H ₃ C-S	н	2HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):446 [M+H]+	40
	H ₃ C-N O H				

【0258】 【表6】 表 1a (その6)

	R^2-X-	R ¹		-N
製造例	R²-X-	R ¹	NO 塩	物性値など
番号 1a-41	N H NH	Н	2HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):518 [M+H]+
1a-42	N=N H N=N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	2HC1	精製粉末 MS•APCI(m/z):405 [M+H]+
1a-43	N N N	Н	2HCI	無色粉末 MS•APCl(m/z):395 [M+H]+
1a-44	H ₃ C NO ₂	Н	2HCI	精製粉末 MS-APCI(m/z):386 [M+H]+
1a-45	NO ₂	н	2HCI	精製粉末 MS-APCI(m/z):372 [M+H]+
1a-46	F CN H	Н	2HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):370 [M+H]+
1a-47	F Nu.	Н	2HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):370 [M+H]+
1a-48	F CN NW	н	2HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):420 [M+H]+
1a-49	H ₂ N CN NW.	Н	3НСІ	精製粉末 MS*APCI(m/z):367 [M+H]+

【0259】 【表7】 表 1a(その7)

	R^2-X	R ¹	N	-N	
製造例番号	R²-X-	R ¹	N 塩	物性値など	
1a-50	PC NW.	Н	2HCI	精製粉末 MS-APCI(m/z):370 [M+H]+	
1a-51	Nun.	Н	2HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):352 [M+H]+	
1a-52	F CN Num	Н	2HCI	無色粉末 MS・APCI(m/z):370 [M+H]+	
1a-53	Br CN	н	2HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):432,430 [M+H]+	
1a-54	H ₃ C O NH	Н	2HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):382 [M+H]+	
1a-55	S N H	Н	2HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):384 [M+H]+	
1a~56	N H N H	j H	2HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):368 [M+H]+	
1a-57	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	2HCI	無色粉末 MS•APCl(m/z):413 [M+H]+	
1a-58	N. Ham	Н	2HCI	無色粉末 MS·APCl(m/z):419 [M+H]+	
1a-59	Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z	Н	2HCI	無色粉末 MS・APCI(m/z):453 [M+H]+	

【0260】 【表8】

表 1a (その8)

	R^2-X-		R ¹ H N	O NC	
製造例番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など	
1a-60	O_2N N N N N	Н	2HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):373 [M+H]+	10
1a-61	NC-_N H	Н	2HCI	無色粉末 MS-APCI(m/z):353 [M+H]+	
1a-62	CN H	Н	2HCi	淡褐色粉末 MS·APCI(m/z):353 [M+H]+	20
1a-63	NO ₂	Н	2HCI	淡褐色粉末 MS・APCI(m/z):373 [M+H]+	
1a-64	N H	Н	2HCI	無色粉末 MS-APCI(m/z):329 [M+H]+	
1a-65	$Br \stackrel{N}{\longleftarrow} N \stackrel{N}{\longleftarrow} N$	Н	2HCI	淡黄色粉末 MS•APCI(m/z):409 [M+H]+	30
1a-66	S-N-N-H	Н	2HCI	淡黄色粉末 MS-APCI(m/z):375 [M+H]+	

【0261】 【表9】

-	-	/	-
-	1 -	120	α
表	1a	(その	91

	R ² -X		R ¹ H N	O NC	
製造例番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など	
1a-67	N H	Me	2HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):343 [M+H]+	10
1a-68	O_2N N N N N N N N N N	Мө	2HCI	淡黄色粉末 MS◆APCI(m/z):387 [M+H]+	
1a-69	NO ₂	Мө	2HCI	黄色粉末 MS•APCI(m/z):387 [M+H]+	
1a-70	NC NH	Ме	2HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):367 [M+H]+	20
1a-71	∑NH HCN CN	Ме	2HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):367 [M+H]+	
1a-72	N= H	Мв	2HCI	褐色粉末 MS·APCI(m/z):343 [M+H]+	
1a-73	$O_2N N$ N N N N N	Мө	2HCI	淡黄色粉末 MS-APCI(m/z):387 [M+H]+	30
1a-74	NO ₂	Мө	2HCI	黄色粉末 MS-APCI(m/z):387 [M+H]+	
1a-75	NC-_NH	Me	2HCI	無色粉末 MS-APCI(m/z):367 [M+H]+	
1a-76	CN NH	Мө	2HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):367 [M+H]+	40

【0262】 【表10】 表 1a (その10)

R^2-X H N N						
製造例番号	R²-X-	R¹	塩	NC 物性値など		
1a-77	CH ₃ N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	CH•OH	2HCI	淡黄色粉末 MS+APCI(m/z):405 [M+H]+		
1a-78	NO ₂	СН₂ОН	2HCI	淡黄色粉末 MS·APCI(m/z):403 [M+H]+		
1a-79	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	CH₂OH	2HCi	無色粉末 MS·APCI(m/z);383 [M+H]+		
1a-80	$O_2N {\underbrace{\hspace{1cm}}}_N {\underset{H}{\hspace{1cm}}}_N^{N_{IUV}}$	CH₂OH	2HCI	淡黄色粉末 MS·APCI(m/z):403 [M+H]+		
1a-81	NC-NHU.	CH₂OH	2HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):383 [M+H]+		
1a-82	NC-_NH	СН₂ОН	2HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):383 [M+H]+		
1a-83	CN NH H	СН₂ОН	2HCI	淡黄色粉末 MS+APCI(m/z):383 [M+H]+		
1a-84	O ₂ N-\(\bigce\)_N H	СН₂ОН	2HCI	淡黄色粉末 MS·APCI(m/z):403 [M+H]+		
1a-85	NO ₂	СН₂ОН	2HCI	淡黄色粉末 MS·APCI(m/z):403 [M+H]+		

【0263】 【表11】

40

30

10

表 1a (その11)

製造例番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など	10
1a-86	N CH ₃	Н	2HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):343 [M+H]+	
1a-87	$B_{I} \stackrel{N}{\longleftarrow} N_{I_{1}}^{N_{I_{1}}}$	H	2HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):421 [M+H]+	
1a-88	N CH ₃	Н	2HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):343 [M+H]+	20
1a-89	$NC - N CH_3$	Н	2HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):367 [M+H]+	

【0264】 【表12】

表 1b (その1)

製造例番号	R ² -X-	R ¹	塩	物性値など	
1b-1	O_2N \longrightarrow O_{M_1}	Н	HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):374 [M+H]+	10
1b-2	NC-_N_Ohr.	Н	HCI	無色結晶 融点:233℃付近から徐々に分解 MS-APCI(m/z):354 [M+H]+	
1b-3	F N OW	Н	HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):397 [M+H]+	
1b-4	NO ₂	Н	HCI	淡黄色粉末 MS+APCI(m/z):374 [M+H]+	20
1b-5	NH ₂	Н	2HCI	無色粉末 MS-APCI(m/z):344 [M+H]+	
1b-6	Br = N O H I	Н	HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):410 [M+H]+	
1b-7	CI—N OHI	Н	HCI	無色粉末 MS-APCI(m/z):364 [M+H]+	30
	CI		フリー 体	無色結晶 融点:129-130℃(分解)	
1b-8	CH ₃ S $\stackrel{N}{\swarrow}$ O ^N	Н	HCI	淡黄色粉末 MS∙APCI(m/z):376 [M+H]+	
1b-9	CH ³ O-\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	Н	HCI	無色 MS•APCI(m/z):360 [M+H]+	40
1b-10		Н	HCI	無色粉末 MS-APCI(m/z):436 [M+H]+	+0

【0265】 【表13】

表 1b (その2)

製造例	R ² -X-	R¹	塩	物性値など	
1b-11	ON OH.	H	HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z);396 [M+H]+	10
1b-12	N Ohn.	Н	HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):330 [M+H]+	
1b-13	0 ₂ N-\\\O ^{III-'}	Н	HCI	淡黄色粉末 MS-APCI(m/z):373 [M+H]+	
1b-14	N— Om.	н	HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):330 [M+H]+	20
1b−15	CN Ohn.	Н	HCI	精製粉末 MS・APCI(m/z):354 [M+H]+	
1b-16	CI N OM.	Н	2HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):365,363 [M+H]+	
1b-17	N Om.	Н	2HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):365,363 [M+H]+	30
1b-18	CH ₃	Н	2HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):359 [M+H]+	
1b-19	N Om.	Н	2HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):329 [M+H]+	40
1b-20	CI NOM.	Н	2HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):365,363 [M+H]+	

【0266】 【表14】

表 1b (その3)

A 10	((0) 0)		n1		
	O NC				
製造例番号	R²-X-	R¹	塩	物性値など	
1b-21	H ₃ C _O NOM.	н	2HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):359 [M+H]+	10
1b-22	N N	Н	HCI	無色粉末 MS・APCI(m/z):330 [M+H]+	
1b-23	CI N OM.	Н	HCI	精製粉末 MS-APCI(m/z):366,364 [M+H]+	
1b-24	N CN OM.	Н	HCI	精製粉末 MS·APCI(m/z):355 [M+H]+	20
1b-25	H ₃ C-S N N	Н	HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):376 [M+H]+	
1b-26	F N OW	Н	HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):398 [M+H]+	
1b-27	H ₃ C N	Н	HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):358 [M+H]+	30
1b-28	N CI OM.	Н	HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):366, 364 [M+H]+	
1b-29	CI No OM.	Н	HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):366,364 [M+H]+	
1b-30	N. N. OHIII.	Н	HCI	精製粉末 MS·APCI(m/z):330 [M+H]+	40

【0267】 【表15】

表 1b	(その4)
------	-------

R^2-X								
製造例番号	NC NC NC NC 物性値など ※							
1b-31	H ₃ C N O H ₃ C CH ₃	Н	2HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):456 [M+H]+				
1b-32	Om.	H	HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):373 [M+H]+				
1b-33	CN CN	н	HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):353 [M+H]+				
1b-34	F CN	Н	HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):371 [M+H]+				
1b-35	CN CN	Н	HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):371 [M+H]+				
1b-36	F CN OHU	Н	HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):421 [M+H]+				
1b-37	NC F	Н	HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):371 [M+H]+				
1b-38	F CN	Н	HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):371 [M+H]+				
1b-39	H ₃ C CN	Н	HCI	無色粉末 MS・APCI(m/z):367 [M+H]+				
1b-40	F CN On.	Н	HCI	淡褐色粉末 MS·APCI(m/z):371 [M+H]+				

【0268】 【表16】 表 1b (その4)

24 15	((() () () () () () () () ()	R _{IIIII}	1	0	
	R^2-X	_}_		NC NC	
製造例番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など	
1b-41	Br CN	н	HCI	無色粉末 MS・APCI(m/z):433, 431 [M+H]+	10
1b-42	H ₃ C O CN	н	HCI	無色粉末 MS・APCI(m/z):383 [M+H]+	
1b-43	CI CN OW.	Н	HCI	無色粉末 MS-APCI(m/z):387 [M+H]+	
1b-44	Br CN	н	HCI	無色粉末 MS・APCI(m/z):433, 431 [M+H]+	20
1b-45	Br N OW	Н	HCI	精製粉末 MS・APCI(m/z):492,490 [M+H]+	
1b-46	N _N our	Н	HCI	精製粉末 MS·APCI(m/z):406 [M+H]+	
1b-47	CIN OM"	н	HCI	精製粉末 MS・APCI(m/z):379 [M+H]+	30
1b-48	N S OHN	н	HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):385 [M+H]+	
1b-49	H ₃ C O	н	HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):448 [M+H]+	
1b-50	H ₃ C CH ₃	н	2HCI	精製粉末 MS·APCI(m/z):445 [M+H]+	40

【0269】 【表17】

表	lb	(そ	の5)
3 X	עו	۱.C	U) U/

	R^2-X H N N N							
製造例番号	R²-X-	R¹	塩	物性値など				
1b-51	H ₃ C NH	н	2HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):431 [M+H]+				
1b-52	H ₃ C OOO	н	2HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):487 [M+H]+				
1b-53	H ₃ C	н	2HCI	精製粉末 MS-APCI(m/z):471 [M+H]+				
1b-54	H ₂ N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	2HCI	箱製粉末 MS•APCI(m/z):417 [M+H]+				
1b-55	H ₃ C CH ₃	H	2HCI	籍製粉末 MS-APCI(m/z):444 [M+H]+				
1b-56	H ₃ C. CH ₃	Н	2HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):486 [M+H]+				
1b-57	H ₃ C _N CH ₃	Н	2HCI	精製粉末 MS·APCI(m/z):470 [M+H]+				

【0270】 【表18】

麦	1	b	- (*	D	7)
AY.	•	v	١ ١		v	,,

製造例番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など	
1b-58	O_2N	н	HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):374 [M+H]+	10
1b-59	NC-(NO	Н	HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):354 [M+H]+	
1b-60	F F N	Н	HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):397 [M+H]+	20
1b-61	CN N	Н	HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):354 [M+H]+	
1b-62	Br—NO	Н	HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):408 [M+H]+	
1b-63	S N O	Н	HCI	黄色粉末 MS∙APCI(m/z):376 [M+H]+	30
1b-64	N	Н	HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):330 [M+H]+	

【0271】 【表19】

表	1b	• (7	ത	8)
21		` \		~,	Υ,

			R ¹		
製造例番号	R²-X-	R ¹	塩	NC [*] 物性値など	
1b-65	NO ₂	Me	HCI	精製粉末 MS-APCI(m/z):388 [M+H]+	10
1b-66	NC NO OHII.	Me	HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):368 [M+H]+	
1b-67	NO ₂	Me	HCI	精製粉末 MS·APCI(m/z):388 [M+H]+	20
1b-68	NC-_N_O	Ме	HCI	精製粉末 MS・APCI(m/z):368 [M+H]+	
1ь-69	0 ₂ N-_N	Me	HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):388 [M+H]+	
1b-70	$Br \stackrel{N}{\longleftarrow} 0$	Me	HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):424 [M+H]+	30
1b-71	H ₂ N O	Me	HCI	精製粉末 MS-APCI(m/z):386 [M+H]+	

【0272】 【表20】

表 1c	(その1)					
R^2-X H N N N						
製造例番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など		
1c-1	N= H	Н	2HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):356 [M+H]+		
1c-2	— N Mun.	Н	HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):361 [M+H]+		
1c-3	N-N Mu.	Н	HCI	精製粉末 MS・APCI(m/z):362 [M+H]+		
1c-4	H H	Н	HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):355 [M+H]+		
1c-5	CH ₃	Н	HCI	無色粉末 MS-APCI(m/z):375 [M+H]+		

無色粉末

精製粉末

精製粉末

2 HCI 無色粉末

MS-APCI(m/z):383 [M+H]+

MS • APCI(m/z): 404 [M+H]+

MS • APCI(m/z):398 [M+H]+

MS-APCI(m/z):427 [M+H]+

CH₃

CH₃

O O

O Mun.

Min.

CH₃

CH₃

Н

HCI

2HCI

HCI

30

10

20

40

【0273】【数21】

1c-6

1c-7

1c-8

1c-9

表 1c(その2)

	R^2-X-	- Hillian	H N		
製造例					
番号	R ² -X-	Ŕ	塩	物性値など	
1c-10	CH ₃ H ₃ C-N Mun O	Н	HCI	無色結晶 触点:211℃ (分解) MS•APCI(m/z):307 [M+H]+	10
1c-11	H ₃ C N M	Н	HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):349 [M+H]+	
1c-12	H ₃ C CH ₃	Н	HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):377 [M+H]+	
1c-13	H ₃ C N Mun.	н	HCI	精製粉末 MS*APCI(m/z):349 [M+H]+	20
1c-14	H ₃ C N hun.	Н	HCI	無色粉末 MS-APCI(m/z):363 [M+H]+	
1c-15	H ₃ C N Mun.	Н	HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):365 [M+H]+	
1c-16	H ₃ C \\ N \\ \mathref{Mun.}	Н	HCI	無色粉末 MS-APCI(m/z):389 [M+H]+	30
1c-17	H ₂ N Jun.	Н	HCI	淡褐色精製樹脂状 MS·APCI(m/z):279 [M+H]+	
1c-18	H ₃ C-N	н	HCI	精製粉末 MS·APCI(m/z):293 [M+H]+	
1c-19	H ₃ C N	н	HCI	精製粉末 MS-APCI(m/z):307 [M+H]+	40

【0274】 【表22】

表 1c (その3)

製造例番号	R²-X-	R¹	塩	物性値など	
1c-20	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	н	HCI	精製粉末 MS-APCI(m/z):335 [M+H]+	10
1c-21	H ₃ C \ N \ \ \ CH ₃ O	Н	HCI	精製粉末 MS・APCI(m/z);321 [M+H]+	
1c-22	H ₃ C CH ₃ O	Н	HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):335 [M+H]+	
1c-23		н	HCI	無色粉末 MS・APCI(m/z):357 [M+H]+	20
1c-24	N N O	н	HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):357 [M+H]+	
1c-25	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):373 [M+H]+	
1c-26	N H H	Н	HCI	無色粉末 MS*APCI(m/z):362 [M+H]+	30
1c-27	H ₃ C N H H	Н	HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):376 [M+H]+	
1c-28	N N H H	Н	HCI	淡褐色粉末 MS•APCI(m/z):363 [M+H]+	
1c-29	O H	Н	HCI	無色精製粉末 MS·APCI(m/z):395 [M+H]+	40

【0275】 【表23】 表 1c(その4)

	R^2-X-	R ¹	N. N.	-N	
製造例番号	R ² -X-	R ¹	塩	物性値など	
1c-30	CH ₃ H ₃ C N	Н	HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):321 [M+H]+	10
1c-31	H ₃ C N Mu.	Н	HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):335 [M+H]+	
1c-32	H ₃ C N M	Н	HC1	褐色精製樹脂状 MS-APCI(m/z);365 [M+H]+	
1c-33	H ₃ C N	Н	HCI	淡褐色精製粉末 MS•APCI(m/z):365 [M+H]+	20
1c-34	H ₃ C N	Н	HCI	淡褐色精製樹脂状 MS·APCI(m/z):379 [M+H]+	
1c-35	H ₃ C N M	Н	HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):351 [M+H]+	
1c-36	HQ H ₃ C N	Н	HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):351 [M+H]+	30
1c-37	H ₃ C _O CH ₃	Н	HCI	無色精製粉末 MS•APCI(m/z):365 [M+H]+	
1c-38	H ₃ C CH ₃ O CH ₃	Н	HCI	無色精製粉末 MS・APCI(m/z):407 [M+H]+	
1c-39	HO CH ₃	Н	HCI	無色精製粉末 MS+APCI(m/z):351 [M+H]+	40
1c-40	H ₃ C O CH ₃	Н	HCI	無色精製粉末 MS+APCI(m/z):379 [M+H]+	

【0276】 【表24】

10

20

表	lc (くその	ጠ	E \	١
72	IC		U	3	1

R^2-X H N N N					
製造例 番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など	
1c-41	CH ₃	Н	HCI	無色精製粉末 MS·APCI(m/z):333 [M+H]+	
1c-42	H ₃ C	Н	2HCI	精製粉末 MS·APCI(m/z):370 [M+H]+	
1c-43	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	2HCI	精製粉末 MS-APCI(m/z):400 [M+H]+	
1c-44	H ₃ C ₁	Н	HCI	無色精製粉末 MS-APCI(m/z):409 [M+H]+	
1c-45	H ₃ C N Jun.	Н	HCI	無色精製粉末 MS+APCI(m/z):423 [M+H]+	

【 0 2 7 7 】 【 表 2 5 】

表	1 c	(·	その	ひ6)

製造例番号	R²-X-	R¹	塩	物性値など	
1c-46	H ₃ C N O	Н	HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):307 [M+H]+	10
1c-47	H ₃ C \ N \ O	H	HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):335 [M+H]+	
1c-48	NC NOW N	н	HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):479 [M+H]+	20
1c-49	O ₂ N O _N H	Н	HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):498 [M+H]+	
1c-50	O ₂ N O O	Н	HCI	精製粉末 MS-APCI(m/z):492 [M+H]+	
1c-51	NC NH H3C H	Н	2HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):492 [M+H]+	30
1c-52	CH ₃	Н	2HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):452 [M+H]+	

【0278】 【表26】

表	1	d	(そ	の	1)
	•	-	•	•		.,

	R^2-X-		_N _		
製造例番号	R²-X-	R'	塩	NC [▼] 物性値など	
1d-1	CN Min.	Н	HC1	無色粉末 MS・APCI(m/z):333 [M+H]+	10
1d-2	HO N Mm.	Н	HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):363 [M+H]+	
1d-3	H3C-O N Min.	Н	HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):377 [M+H]+	
1d-4	N. Jun.	Н	HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):361 [M+H]+	20
1d-5	N Jun.	Н	HCI	無色粉末 MS・APCI(m/z):347 [M+H]+	
1d-6	H ₃ C-\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	Н	НСІ	無色粉末 MS·APCl(m/z):361 [M+H]+	
1d-7	H ₃ C CH ₃	Н	HCI	無色粉末 MS・APCI(m/z):375 [M+H]+	30
1d-8	H ₃ C CH ₃ N Mur.		HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):403 [M+H]+	
1d-9	H_3C-O N N N N	ļ	HCI	精製粉末 MS・APCI(m/z):405 [M+H]+	
1d-10	H ₂ N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	体	精製粉末 MS•APCI(m/z):390 [M+H]+	40

【0279】 【安27】

表	1d	(その2)	
-1X	1 0	(() ()	

	R^2-X	R ¹		-N	
製造例番号	R ² -X-	R ¹	N 塩	物性値など	
1d-11	N N N N N	Н	нсі	無色粉末 MS•APCI(m/z):390 [M+H]+	10
1d-12	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	2HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):390 [M+H]+	
1d-13	H ₃ C N	Н	HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):446 [M+H]+	
1d-14	ни и п	Н	2HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):348 [M+H]+	20
1d-15	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	2HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):376 [M+H]+	
1d-16	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	2HCI	無色粉末 MS-APCI(m/z):390 [M+H]+	
1d-17	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	2HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):404 [M+H]+	30
1d-18	HO N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	2HCI	無色粉末 MS-APCI(m/z):392 [M+H]+	
1d-19	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	HCI	無色粉末 MS-APCI(m/z):390 [M+H]+	
1d-20	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	HCI	精製粉末 MS-APCI(m/z):404 [M+H]+	40
1d-21	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):418 [M+H]+	

【0280】

表	1d	(その3)

200	(403)					
	R^2-X N N N					
製造例番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など		
1d-22	H ₃ C N N N	Н	HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):418 [M+H]+	10	
1d-23	H ₃ C CH ₃ N N	H	HCI	精製粉末 MS-APCI(m/z):432 [M+H]+		
1d-24	H ₃ C O N N	Н	HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):432 [M+H]+		
1d-25	H ₃ C O N	Н	НСІ	無色結晶 融点:198℃付近から徐々に分解 MS・APCI(m/z):420 [M+H]+	20	
1d-26	H ₃ C-S−N N- M'''.	Н	HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):426 [M+H]+		
1d-27	H ₃ Ch. O	н	HCI	無色結晶 融点:207-211℃ MS+APCl(m/z):377 [M+H]+		
1d-28	O N Min.	н	HC1	無色結晶 融点:219℃ (分解) MS•APCI(m/z):349 [M+H]+	30	
			メタンスル ホン酸	無色結晶 融点:217-218℃ (分解)		
1d-29	S N Jun.	Н	HCI	無色粉末 MS-APCI(m/z):365 [M+H]+		
1d-30	ONS NAMM.	Н	HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):397 [M+H]+	40	

【0281】 【表29】

表	1d	(その4)
24		\ C \\

	R^2-X H N N N N						
製造例番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など			
1d-31	O ₂ N N J N N O	н	HCI	淡褐色粉末 MS·APCI(m/z):426 [M+H]+			
1d-32	N-Mm.	н	HCI	無色結晶 融点:198-200℃(分解) MS·APCI(m/z):381 [M+H]+			
1d-33	S Nym.	Н	HCI	淡黄色粉末 MS-APCI(m/z):381 [M+H]+			
1d-34	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	2HCI	無色結晶 融点:>300℃ MS•APCI(m/z):382 [M+H]+			
1d-35	₩ W	Н	HCI	精製粉末 MS-APCI(m/z):395 [M+H]+			
1d-36	S N Thur.	Н	НСІ	精製粉末 MS+APCI(m/z):401 [M+H]+			

【0282】 【表30】

10

20

30

表 1d (その5)

	R^2-X-	R ¹ H N	Ψ,	N	
製造例	R ² -X-	R¹	NC	物性値など	
番号 1d-37	N-hm.	Н	HCI	精製粉末 MS・APCI(m/z):423 [M+H]+	10
1d-38	N-Mu.	Н	HCI	無色粉末 MS-APCI(m/z):429 [M+H]+	
1d-39	CH ₃ O-\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	н	HCI	無色粉末 MS・APCI(m/z):451 [M+H]+	
1d-40	N-Win.	Н	HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):424 [M+H]+	20
1d-41	CH ₃ N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	н	2HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):438 [M+H]+	
1d-42	CI—N_N—N,	Н	2HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):458 [M+H]+	
1d-43	CH ₃ O-\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	Н	2HCI	精製粉末 MS*APCI(m/z):454 [M+H]+	30
1d-44	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	2HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):425 [M+H]+	
1d-45		н	2HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):426 [M+H]+	
1d-46	N-CN-Hr.	Н	HCI .	無色粉末 MS·APCI(m/z):492 [M+H]+	40

【0283】 【表31】 表 1d (その6)

2 10	((0,0)	RHIIII	1	o _	
	R^2-X			N N	
製造例番号	R²-X-	R¹	塩	NC [*] 物性値など	
1d-47	N N Mun.	Н	2HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):444 [M+H]+	10
1d-48	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	2HCI	精製粉末 MS-APCI(m/z):438 [M+H]+	
1d-49	H ₃ C _N , N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	2HCI	無色粉末 MS-APCI(m/z):466 [M+H]+	20
1d-50	H ₃ C CH ₃ N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	2HCI	精製粉末 MS-APCI(m/z):494 [M+H]+	
1d-51	N Jun.	Н	HÇI	精製粉末 MS•APCI(m/z):437 [M+H]+	
1d-52	N N N Jun.	Н	マレイ ン酸	精製粉末 融点:180-183°C	30
1d-53	NC N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	HCI	精製粉末 MS・APCI(m/z): 465 [M+H]+	
1d-54	Br N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	HCI	精製粉末 MS-APCI(m/z):521,519 [M+H]+	
1d~55	O ₂ N O N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	HCI	精製粉末 MS·APCI(m/z):484 [M+H]+	40
1d-56	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):451 [M+H]+	

【0284】 【表32】

表 1d (その7)

22 10	((0))	R ¹	0		
	R^2-X-	H N		√	
			NC		
製造例 番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など	
1d-57		Н	HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):460 [M+H]+	10
1d-58	N N Jun.	Н	HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):416 [M+H]+	
1d-59	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	н	HCI	精製粉末 MS·APCI(m/z):458 [M+H]+	20
1d-60	N N JW.	Н	HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):452 [M+H]+	
1d-61		Н	2HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):453 [M+H]+	
1d-62	S N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):458 [M+H]+	30
1d-63	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	HCI	無色粉末 MS・APCI(m/z):455 [M+H]+	
1d-64		H	HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):461 [M+H]+	40

【0285】 【表33】 表 1d (その8)

衣 10	(7008)			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
	R^2-X-	R ¹		_й √	
			N	C	
製造例 番号	R²-X-	R¹	塩	物性値など	
1d-65		Н	HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):488 [M+H]+	10
1d-66	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):467 [M+H]+	
1d-67		Н	HCI	精製粉末 MS-APCI(m/z):500 [M+H]+	
1d-68	CH ₃ N Thri	Н	HCI	無色粉末 MS・APCI(m/z):481 [M+H]+	20
1d-69	CH ₃	Н	HCI	精製粉末 MS·APCI(m/z):494 [M+H]+	
1d-70	O N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):482 [M+H]+	
1d-71		Н	HCI	精製粉末 MS·APCI(m/z):466 [M+H]+	30
1d-72		н	2HCI	精製粉末 MS·APCI(m/z):467 [M+H]+	
1d-73		H	HOI .	精製粉末 MS-APCI(m/z):472 [M+H]+	
1d-74	N N Jun.	Н	2HCI	精製粉末 MS-APCI(m/z):514 [M+H]+	40

【0286】 【表34】

表	1	d	(そ	の	9)
ᇼ	•	•	•	•	-,	•	•

32 10	(-{0)9/	1			
	R^2-X-	H ■N) NC	\bigcirc	
製造例	R ² -X-	R¹	NC 塩	物性値など	
番号 1d-75	HONN	н	HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):377 [M+H]+	10
1d-76	H ₃ C N	Н	HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):377 [M+H]+	
1d-77	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	2HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):484 [M+H]+	
1d-78	H ₃ C-N N M	Н	HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):376 [M+H]+	20
1d-79	H ₃ C	Н	HCI	淡黄色粉末 MS+APCI(m/z):420 [M+H]+ 	
1d-80	H ₃ C-N CH ₃ O	Н	HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):419 [M+H]+	
1d-81	H ₃ C O	Н	HCI	無色精製粉末 MS・APCI(m/z):524 [M+H]+	80
1d-82	H ₃ C ^O N N	Н	HCI	無色精製粉末 MS-APCI(m/z):453 [M+H]+	
1d-83	H ₃ C-O	н	HCI	無色粉末 MS-APCI(m/z):411 [M+H]+	
1d-84	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	2HCI	無色精製粉末 MS-APCI(m/z):481 [M+H]+	40

【0287】 【表35】

表1d (その10)

	R^2-X-	H N		'	
			NC	/	
製造例番号	R ² -X-	Ŕ	塩	物性値など	
1d-85	H ₃ C S N	Н	HCI	無色精製粉末 MS-APCI(m/z):474 [M+H]+	10
1d-86	HO N MILL	Н	HCI	精製粉末 MS-APCI(m/z):411 [M+H]+	
1d-87	H ₃ C ^O N M	Н	HCI	無色精製粉末 MS•APCI(m/z):411 [M+H]+	
1d-88	H ₃ C O N Mr.	Н	HCI	無色精製粉末 MS+APCI(m/z):425 [M+H]+	20
1d-89	HO N Jun.	Н	HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):397 [M+H]+	
1d-90	H ₂ N-S	Н	フリ 一体	無色固体 MS-APCI(m/z):460 [M+H]+	
1d-91	H ₃ C-O O	н	HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):425 [M+H]+	30
1d-92	HO N N	Н	HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):397 [M+H]+	
1d-93	HN	H	HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):410 [M+H]+	
1d-94	O Nun.	Н	HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):340 [M+H]+	40

【0288】 【表36】

表1d	(その11))
200 10	\ L \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	,

	R^2-X-	H ■N) NC		
製造例番号	R ² -X-	R ¹	NC [*] 塩	物性値など	
1d-95	NC June	Н	HCI	精製粉末 MS-APCI(m/z):365 [M+H]+	10
1d-96	CI	Н	HCI	無色粉末 MS*APCl(m/z):374 [M+H]+	
1d-97	NO ₂ O	Н	HCI	黄色粉末 MS•APCI(m/z):385 [M+H]+	20
1d-98	H ₃ C CH ₃	н	HCI	無色粉末 MS・APCI(m/z):382 [M+H]+	
1d-99	Jun.	Н	HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):330 [M+H]+	
1d-100	S	Н	HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):346 [M+H]+	30
1d-101	S our	н	HCI	無色粉末 MS-APCI(m/z):396 [M+H]+	
1d-102	N Jun.	H	2HCI	無色粉末 MS-APCI(m/z):341 [M+H]+	40

【0289】

表1d (その12)

	R^2-X	I ■N	O NC	N C	
製造例番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など	
1d-103		Me	HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):363 [M+H]+	10
1d-104	H ₃ C-O N N	Н	HCI	無色粉末 MS・APCI(m/z):406 [M+H]+	
1d-105	H ₃ C \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\	Н	HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):448 [M+H]+	
1d-106	H ₃ C N N N N	Н	HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):434 [M+H]+	20
1d-107		Н	HCI	無色粉末 MS•APCi(m/z):468 [M+H]+	
1d-108		Н	HCI	淡黄色粉末 MS•APCI(m/z):472 [M+H]+	
1d-109	O=NNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNN	Н	HCI	淡黄色粉末 MS•APCI(m/z):471 [M+H]+	30
1d-110	H ₃ C O	Н	HCI	精製粉末 MS-APCI(m/z):439 [M+H]+	
1d-111	H ₃ C _O N Must	Н	HCI	無色精製粉末 MS・APCI(m/z):425 [M+H]+	
1d-112	H ₃ C CH ₃	Н	HCI	精製粉末 MS・APCI(m/z):453 [M+H]+	40
1d-113	H ₃ C O H	н	HCI	無色精製粉末 MS-APCI(m/z):454 [M+H]+	

【0290】 【表38】

表1d (その13)

32.10	((0))	_1							
	R^2-X H N N N								
製造例		NC♥							
番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など					
1d-114	H ₃ C H	Н	HCI	無色精製粉末 MS·APCI(m/z):438 [M+H]+					
1d-115	ON DIN Jun	H	2HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):480 [M+H]+					
1d-116	H ₃ C ₁ N-CH ₃	Н	HCI	無色精製粉末 MS+APCI(m/z):452 [M+H]+					
1d-117	NH ₂	Н	HCI	無色精製粉末 MS*APCI(m/z):424 [M+H]+					
1d-118	HO HIN CO	Н	HCI	無色精製粉末 MS•APCI(m/z):468 [M+H]+					
1d-119		н	HCI	無色精製粉末 MS-APCI(m/z):478 [M+H]+					
1d-120	ON TON MIN.	Н	HCI	無色精製粉末 MS+APCI(m/z):494 [M+H]+					
1d-121	H ₂ N N N	Н	2HCI	無色精製粉末 MS*APCI(m/z):410 [M+H]+					
1d-122	DI II NAME.	Н	HÇI	無色精製粉末 MS•APCI(m/z);478 [M+H]+					
1d-123	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	HCI	無色精製粉末 MS•APCI(m/z):452 [M+H]+					
[0 2 0 1		1	-J						

【0291】 【表39】 表1d (その14)

22.10	R R	1	0		
	R^2-X-	H ■N	الر	у	
			NC [¶])	
製造例 番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など	
1d-124	H ₃ C H	н	HCI	無色精製粉末 MS-APCI(m/z):488 [M+H]+	10
1d-125	NC N N	Н	HCI	無色精製粉末 MS·APCI(m/z):406 [M+H]+	
1d-126	H _A C N	Н	HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z);438 [M+H]+	
1d-127	H ₃ C N N	Н	HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):467 [M+H]+	20
1d-128	H ₃ C ₂ OIN	Н	HCI	無色粉末 MS-APCI(m/z):454 [M+H]+	
1d-129	H ₃ C-S-N H H	Н	HCI	無色粉末 MS-APCI(m/z):474 [M+H]+	
1d-130	H ₂ C N N N N	н	2HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):481 [M+H]+	30
1d-131	H ₃ C N O	Н	2HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):424 [M+H]+	
1d-132	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N		HCI	無色粉末 MS・APCI(m/z):438 [M+H]+	
1d-133	H ₃ C N N N	Н	HCI	黄褐色粉末 MS•APCI(m/z):467 [M+H]+	40

【0292】

10

20

30

40

表1d	(その15)
200	(())) (

	R^2-X-	H N	الر	CZ C
製造例	R ² -X-	R¹	NC 塩	物性値など
番号 1d-134	H ₃ C O N M	Н	HCI	無色粉末 MS・APCI(m/z):454 [M+H]+
1d-135	H ₃ C, N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	HCI	無色粉末 MS・APCI(m/z):474 [M+H]+
1d-136	H ₃ C-N N N	Н	2HCI	淡褐色粉末 MS•APCI(m/z):481 [M+H]+
1d-137	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	н	2HC1	無色粉末 MS+APCI(m/z):424 [M+H]+
1d-138	H ₃ C N N Market	Н	2HCI	淡黄色粉末 MS+APCI(m/z):468 [M+H]+
1d-139	H ₃ C N N	Н	HCI	無色粉末 MS*APCI(m/z):411 [M+H]+
1d-140	H ₃ C N	Н	HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):468 [M+H]+
1d-141	H3C-ON MIN.	Н	HCI	無色粉末 MS*APCI(m/z):469 [M+H]+
1d-142	H ₃ C-N	Н	HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):468 [M+H]+
1d-143	H ₃ C N	Н	HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):469 [M+H]+

【0293】 【表41】 表1d (その16)

NC 製造例			'	R ¹ H N	R^2-X-	
1d-144		物性値など	···	R ¹	R ² -X-	製造例番号
MS·APCI(m/z):349 [M+H]+	10	1	HCI	Н	но-См-	
			HCI	Н	0 N-	1d-145
			HCI	Н	N-T	1d-146
1d-147	20		HCI	Н		1d-147
1d-148			2HCI	Н	N N N	1d-148
1d-149			2HCI	Н	N-CN-	1d-149
1d-150 HO H HCI 無色粉末 MS-APCI(m/z):439 [M+H]+	30		HCI	н	N	1d-150
1d-151			2HCI	Н		1d-151
1d-152	40		2HCI	Н	N N N	1d-152

【0294】 【表42】 表 2

	R^2-X-	RIIIIIIII		NC NC	
製造例	R ² -X-	R ¹	塩	物性値など	
2-1	NC N H	Ме	2HCI	精製粉末 MS·APCI(m/z):366 [M+H]+	10
2-2	NC Nim.	Me	2HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):366 [M+H]+	
2-3	NC-\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	Ме	2HCI	精製粉末 MS·APCI(m/z):366 [M+H]+	20
2-4	NC—Nim.	Me	2HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):366 [M+H]+	
2-5	NIII.	Ме	2HCI	精製粉末 MS·APCI(m/z):366 [M+H]+	
2-6	H ₃ C ^O N ^{IIII} ,	Ме	2HCI	精製粉末 MS·APCI(m/z):371 [M+H]+	30
2-7	F Nun.	Ме	2HCI	精製粉末 MS・APCI(m/z):359 [M+H]+	
2-8	H H	Ме	2HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):347 [M+H]+	40

【0295】 【表43】

表	3	(その1)	
4X	0	((()))	

	R^2-X-		R ¹ H ■N	O NC	
製造例番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など	10
3–1	N H N NIII.	Н	2HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):370 [M+H]+	10
3-2	N CH ₃ O	Н	2HCl	無色粉末 MS+APCI(m/z):370 [M+H]+	
3-3	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	2HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):357 [M+H]+	20
3-4	N H N HW.	H	2HCI	樹脂状 MS-APCI(m/z):371 [M+H]+	
3-5	N H Mun.	Н	2HCI	樹脂状 MS·APCI(m/z):371 [M+H]+	00
3-6	H ₃ C H M	Н	2HCI	樹脂状 MS•APCI(m/z):400 [M+H]+	30
3-7	N O N		2HCI	樹脂状 MS·APCI(m/z):384 [M+H]+	
3-8	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	HCI	無色粉末 MS-APCI(m/z):337 [M+H]+	40
3-9	H ₃ C N N N N N O	Н	HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):335 [M+H]+	

【0296】 【表44】

表	3	(その2)	

	R^2-X-	R ¹	H O	-N C
製造例番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など
3–10	но-Су	Н	HCI	淡黄色粉末 MS•APCI(m/z):363 [M+H]+
3-11	H ₃ C-N N Mun.	Н	2HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):362 [M+H]+
3–12	OCH ₃ OCH ₃ OCH ₃ OCH ₃	Н	HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):455 [M+H]+

【0297】 【表45】 10

20

表 4 (その1)

<u> 3X 4</u>	(20)1)				
	R^2-X-		R ¹ H N	O NC NC	
製造例番号	R²-X-	R ¹	塩	物性値など	
4-1	$O_2N \left(\begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \\ \end{array} \right) \left(\begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \\ \end{array} \right) \left(\begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \end{array} \right$	H	2HCI	淡黄色粉末 MS*APCl(m/z):391 [M+H]+	10
4-2	NH H	Н	2HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):346 [M+H]+	
4-3	$NC \stackrel{N}{\underbrace{\hspace{1cm}}} N^{Hr}$	Н	2HCI	淡黄色粉末 MS•APCI(m/z):371 [M+H]+	
4-4	F N H	Н	2HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):414 [M+H]+	20
4-5	N H Nin.	Н	HCI	無色粉末 融点: >300℃ MS+APCI(m/z):347 [M+H]+	
4-6	Br—\(\big _N H H	H	2HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):427, 425 [M+H]+	
4-7	H ₃ C S N N N N H	Н	2HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):393 [M+H]+	30
4-8	$CI \longrightarrow N H$	Н	2HCI	無色粉末 MS-APCI(m/z):381 [M+H]+	
4-9	$\left(\begin{array}{c} N \\ N \end{array}\right) $	H	2HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):352 [M+H]+	
4-10	O_2N N N N N N	Н	2HCI	淡黄色粉末 MS•APCI(m/z):391 [M+H]+	40

【0298】 【表46】 表 4 (その2)

	R ² -X-	RIMINI	H O	-N S	
製造例番号	R ² -X-	R ¹	塩	物性値など	
4-11	O_2N O_{III}	Н	HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):392 [M+H]+	10
4-12	NC NOTINE	H	HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):372 [M+H]+	
4-13	Br NOIM.	Н	HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):426 [M+H]+	
4-14		H	HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):382 [M+H]+	20
4-15	H ₃ C N	Н	HCI	無色粉末 MS・APCI(m/z):394 [M+H]+	
4-16		Н	нсі	無色粉末 融点:80℃~(分解) MS•APCI(m/z):348 [M+H]+	
4-17		Н	HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):414 [M+H]+	30
4–18	O ₂ N-___\OI ^{II¹}	Н	HCI	淡黄色粉末 MS+APCI(m/z):391 [M+H]+	
4-19	N=N-N-Mun.	Н	2HCI	無色粉末 MS*APCI(m/z):374 [M+H]+	
4-20	H ₂ N Mu.	Н	HCI	無色精製粉末 MS-APCI(m/z):297 [M+H]+	40

【0299】 【数47】 表4 (その3)

R^2-X H N S							
製造例番号	R ² -X-	R ¹	NC	物性値など			
4-21	H ₃ C ^{-N} Mun.	Н	HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):325 [M+H]+			
4-22	H ₃ C O N M	Н	HCI	無色精製粉末 MS·APC[(m/z):397 [M+H]+			
4-23	H ₃ C O	н	HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):438 [M+H]+			
4-24	H ₃ C-O	н	HCI	無色粉末 MS・APCI(m/z):423 [M+H]+			
4-25	H ₃ C ⁻ O	н	HCI	無色精製粉末 MS・APCI(m/z):471 [M+H]+			
4-26	O N Mur.	Н	HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):367 [M+H]+			
4-27	Cy Jun.	Н	HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):351 [M+H]+			
4-28		Н	HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):399 [M+H]+			
4-29	H ₂ N N	Н	2HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):414 [M+H]+			
4-30	HO N	Н	HCI	無色粉末 MS・APCI(m/z):429 [M+H]+			
4-31	O ₂ N N M	Н	HCI	無色粉末 MS・APCI(m/z):444 [M+H]+			
4-32	H ₃ C N	Н	HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):486 [M+H]+			

【0300】 【表48】

表 5 (その1)

参考例 番号	R ² -X-	R ¹	塩	物性値など	
3-1	O ₂ N-N H	Н	フリー 体	黄色結晶 融点:156-158℃	
3-2	N H	Н	フリー 体	淡褐色結晶 融点:110-122℃	10
3–3	NC-N H	Н	フリー 体	無色結晶 融点:152-154℃	
3–4	FF Numer	Н	フリー 体	淡褐色結晶 融点:77-80℃	
3-5	N H	Н	フリー 体	淡黄色針状晶 融点:107-108℃	
3–6	NO ₂	Н	フリー 体	黄色針状晶 融点:84℃~	20
3–7	N H	Н	フリー体	無色結晶 融点:128-129℃	
3-8	Br—N Nagari	Н	フリー 体	無色結晶 融点:140-141℃	
3-9	H ₃ C N Numer	Н	フリー 体	淡黄色結晶 融点:116-118℃	30
3-10	$CI \longrightarrow M$	Н	2HCI	無色結晶 融点:>300℃	
3-11	N H	Н	フリー 体	淡黄色針状晶 融点:92-94℃	
3-12	CN New	Н	フリー 体	褐色結晶 融点:120-123℃	
3-13	CI N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	フリー体	粉末 MS•APCI(m/z):228, 226 [M+H]+	40
3-14	N H	Н	フリー 体	油状 MS·APCI(m/z):228, 226 [M+H]+	

【0301】 【表49】 表 5 (その2)

参考例 番号	R ² -X-	R ¹	塩	物性値など	
3-15	CI N NIEW	Н	フリー 体	油状 MS•APCI(m/z):228, 226 [M+H]+	
3-16		Н	フリー 体	油状物	
3-17	F N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	フリー 体	粉末 MS+APCI(m/z):261 [M+H]+	10
3-18	H ₃ C N	н	フリー 体	油状 MS·APCI(m/z):221 [M+H]+	
3-19	N CN	Н	フリー 体	粉末 MS-APCI(m/z):218 [M+H]+	
3-20	N N N N CN	н	フリー 体	粉末 MS•APCI(m/z):218 [M+H]+	20
3-21	H ₃ C s	Н	フリー 体	黄色油状物 MS-APCI(m/z):239 [M+H]+	
3-22	H ₂ C_5	H	フリー 体	黄色泡状物 MS·APCI(m/z):311 [M+H]+	
3-23	H ₂ C ₂ O H	Н	フリー 体	黄色油状物 MS-APCI(m/z):312 [M+H]+	30
3-24		Н	フリー 体	無色油状物	
3-25	\$5 \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$	Н	フリー 体	無色油状物	
3-26	N ₂ N H	Н	フリー 体	粉末 MS•APCI(m/z):269 [M+H]+	40
3-27		Н	フリー 体	黄色油状物 MS·APCI(m/z):259 [M+H]+	

【0302】

表 5 (その3)

参考例 番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など	
3-28	H ₃ C NO ₂	Н	フリー 体	油状 MS+APCI(m½):250 [M+H]+	
3-29	NO ₂	Н	フリー 体	粉末 MS-APCI(m/z):236 [M+H]+	
3-30	F CN NIET	Н	フリー 体	粉末 MS+APCI(m/z):234 [M+H]+	10
3-31		н	フリー 体	油状 MS•APCI(m/z):234 [M+H]+	
3-32	F CN N	Н	フリー 体	粉末 MS·APCI(m/z):284 [M+H]+	
3-33	H ₂ N CN H	Н	フリー 体	粉末 MS・APCI(m/z):231 [M+H]+	20
3-34	NC H	Н	フリー 体	粉末 MS+APCI(m/z):234 [M+H]+	
3-35	CN H	Н	フリー体	淡褐色結晶 融点:99-102℃ MS-APCI(m/z):216 [M+H]+	
3-36	F CN	Н	フリー 体	黄色樹脂状 MS-APCI(m/z):234 [M+H]+	80
3-37	Br CN	Н	フリー 体	淡赤褐色粉末 MS・APCI(m/z):296,294 [M+H]+	
3-38	H,C. OCH	н	フリー 体	淡赤褐色粉末 MS+APCI(m/z) : 246 [M+H]+	
3-39	N N NW	Н	体	油状物	
3-40	NZ NW	H	フリー 体	油状物	40
3-41	O ₂ N—NHIVI.	н	フリー 体	黄色結晶 融点:135-136.5℃	

【0303】 【表51】

表 5 (その4)

参考例 番号	R²-X-	R ¹	塩	物性値など	
3-42	CI NH2	н	フリー 体	黄色粉末 MS•APCI(m/z):242 [M+H]+	
3-43	F F NIII	Н	フリー 体	黄色結晶 融点:81.5-83.5℃	10
3-44	H ₃ C O N ₁ Wun. H NO ₂	н	フリー 体	赤色液体 MS•APCI(m/z):266 [M+H]+	
3-45	N ⁺ NO ₂	Н	フリー体	暗赤色粉末 MS•APCI(m/z):253 [M+H]+	
3-46	CI N. N. N.	Н	フリー 体	粉末 MS+APCI(m/z):229, 227 [M+H]+	20
3-47	A Hum	H	フリー 体	油状物	
3-48	N: N N N	Н	フリー 体	粉末 MS+APCI(m/z):193 [M+H]+	
3-49	N N N	Н	フリー 体	油状物	80
3-50	H,C~~,C	Н	フリー 体	無色油状物	
3-51	H ₃ C· OOO	Н	フリー 体	無色油状物	40
3-52	H ₂ C O O O O O O O O O O O O O O O O O O O	Н	フリー体	無色油状物	

【0304】

表 5 (その5)

参考例 番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など
3-53	H,C, N O	Н	フリー 体	黄色油状物
3-54		Н	フリー 体	無色油状物
3-55	H ₃ C _N , CH ₃	Н	フリー 体	無色油状物
3–56	H'C-Z	Н	フリー 体	黄色油状物
3–57	H ₃ C-S Nm N H	н	フリー 体	無色泡状物
3-58	H'C-S	Н	フリー 体	無色油状物
3-59	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	н	フリー体	無色油状物

【0305】 【表53】 10

20

30

表 5 (その6)

参考例 番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など	
4	O_2N N N N N N N	Н	フリー 体	淡黄色固体 融点: 153-155℃	
5–1	NO ₂	Н	2HCI	黄色結晶 融点:219-222℃	
5-2	$NC \longrightarrow N$	Н	2HCI	無色粉末 MS・APCI(m/z):217 [M+H]+	10
5-3	CN N H	Н	2HCI	無色結晶 融点:215-218℃	
5-4	N H	н	2HCI	無色結晶 融点:245-250°C	
5-5	Br—NH	н	2HCI	無色結晶 融点:303℃	20
5-6	H ₃ C N H	Н	2HCI	黄色結晶 融点: 234-237℃	20
7–1	N N N N N N N N N N	Мө	フリー 体	無色結晶 融点:121-123℃	
7–2	O_2N \longrightarrow N	Мө	ケークリー体	黄色結晶 融点:164-166℃	
7–3	NO ₂	Ме	ケリー体	黄色結晶 融点 : 40−43℃	30
7–4	NC————————————————————————————————————	Me	フリー体	淡黄色結晶 融点:147-148℃	
7–5	N H Nu.	Мө	オ	無色結晶 融点:111-112℃	
7–6	0 ₂ N——NH	Ме	フリー 体	淡褐色結晶 融点:121-124℃	
7-7	NO ₂	Мө	ケークリー	黄色結晶 融点:58-59℃	40
7-8	NC NC N	Мө	フリー体	無色結晶 融点:182-184℃	

【0306】 【表54】

表 5 (その7)

参考例 番号	R ² -X-	R'	塩	物性値など
7-9	CN NH	Мө	フリー 体	淡褐色結晶 融点:76-79℃
7–10	NO ₂	CH₂OH	2HCI	淡黄色固体 MS·APCI(m/z):267 [M+H]+
7–11	CN Num.	СН₂ОН	2HCI	無色固体 MS・APCI(m/z):247 [M+H]+
7-12	O_2N N N N N N N N N N	СН₂ОН	2HCI	黄色粉末 MS-APCI(m/z):267 [M+H]+
7–13	$NC - \bigvee_{N} \stackrel{H}{\longrightarrow} N_{IU}$	СН₂ОН	フリー体	無色油状 MS*APCI(m/z):247 [M+H]+
7-14	S-N-NH	СН₂ОН	2HCI	淡黄色固体 MS•APCI(m/z):269 [M+H]+
7–15	NC-_N'H	СН₂ОН	2HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):247 [M+H]+
7–16	CN N H	CH₂OH	2HCI	無色固体 MS•APCI(m/z):247 [M+H]+
7–17	0 ₂ N-_N-_N	СН₂ОН	2HCI	黄色粉末 MS•APCI(m/z):267 [M+H]+
7–18	NO ₂	СН₂ОН	2HCI	淡黄色固体 MS*APCI(m/z):267 [M+H]+

10

20

30

[0307]

【表55】

40

表 5 (その8)

参考例 番号	R²-X-	R¹	塩	物性値など	
7–19	N= N-V	Me	2HCI	無色樹脂状 MS・APCI(m/z):207 [M+H]+	
7–20	N _M m.	Me	フリー体	粉末 MS+APCI(m/z):311 [M+H]+	10
7–21	Chu.	Ме			
7-22	HCC	Ме			
7-23	K NH	Ме			20
8–1		Н	フリー体	無色樹脂状 MS·APCI(m/z):207 [M+H]+	
8-2	$B_1 \longrightarrow N_{CH_3}^{N_{IU}}$	Н	フリ一体	無色結晶 融点:109-112℃	
8-3	N CH ₃	Н	フリー体	淡褐色樹脂状 MS•APCI(m/z):207 [M+H]+	30
8-4	NC NC CH3	Н	フリー体	無色結晶 融点:85-87℃	

【0308】 【表56】 表 6 (その1)

	R ² —X-	\leftarrow	NH ₂	2	
参考例 番号	R ² -X-	R'	塩	物性値など	
9-1	O_2N \longrightarrow $O^{M^{1}}$	Н	HCI	無色結晶 融点: 271℃	
9-2	NC-\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	Н	HCI	無色結晶 融点:289℃	10
9-3	F N	н	HCI	無色結晶 融点: 253-254℃	
9-4	NO ₂	Ħ	HCI	淡黄色結晶 融点:230℃	
9–5	CN Om.	Н	フリー体	無色結晶 融点:70-72℃	20
9-6	N John	Н	フリー体	無色結晶 融点:58-59℃	
9-7	$B^{L} = N O_{M_{h}}$	H	HCI	無色結晶 融点:284℃(分解)	
9-8	CI—	H	HCI	無色結晶 融点:279-280℃(分解)	
9-9	H ₃ C N	H	HCI	無色結晶 融点: 275℃(分解)	30
9–10	H ₃ C N	Н	HCI	無色結晶 融点:275-276℃(分解)	
9-11		Н	HCI	無色結晶 融点:194°C	
9–12		Н	フリー体	淡黄色結晶 融点:222-223℃	
9–13	CI N OWW	Н	フリー 体	結晶 融点:91−94℃ MS•APCI(m/z):229, 227 [M+H]+	40
9-14	N CI	н	ケーケー	粉末 MS-APCI(m/z):229, 227 [M+H]+	

【0309】 【表57】 表 6 (その2)

参考例番号	R ² -X-	R ¹	塩	物性値など	
9–15	CH ₃	Н	フリー 体	粉末 MS•APCI(m/z):223 [M+H]+	
9-16	N OM.	н	フリー 体	粉末 MS+APCI(m/z):193 [M+H]+	
9–17	CI NOM.	Н	フリー 体	粉末 MS・APCI(m/z):229,227 [M+H]+	10
9–18	H³C-ONOM.	Н			
919	N N	Н	フリー 体	油状物	
9–20		Н			20
9-21	N CN	Н			20
9-22	H ₂ C-S	Н	フリー 体	無色粉末 MS-APCI(m/z):240 [M+H]+	
9-23	F N O	Н			
9-24	H ₃ C N	Н	フリー体	粉末 MS•APCI(m/z):222 [M+H]+	30
9-25	N CN CN	н	オ	油状	
9-26	CI N: N OHI	Н	フリー 体	粉末 MS-APCI(m/z):262, 260 [M+H]+	
9–27	N° NOM".	Н	オ	粉末 MS•APCI(m/z):194 [M+H]+	
9-28	H ₃ C N O	Н	クリー体	油状 MS*APCI(m/z):320 [M+H]+	40
9-29	Br N On	Н	フリー 体	粉末 MS•APCI(m/z):356,354 [M+H]+	

【0310】 【表58】

表 6 (その3)

参考例 番号	R ² -X-	R ¹	塩	物性値など	
9-30	N. N. OTHER	Н	フリー 体	粉末 MS+APCI(m/z):270 [M+H]+	
9–31	CIN OHI.	Н	フリー 体	粉末 MS+APCI(m/z):243 [M+H]+	
9–32	N OIM.	Н	フリー 体	油状物	10
9-33	NO ₂	Н	フリー 体	粉末 MS+APCI(m/z):237 [M+H]+	
9-34	CN CN	Н	HCI	無色結晶 融点:215-218℃ MS•APCI(m/z):217 [M+H]+	
9–35	F ON	Н	フリー 体	黄色油状物	20
9–36	CN Onn.	Н	オ	黄色油状物	
9-37	F CN OW.	Н	フリー 体	黄色油状物	
9-38	NC Comm	Н	フリー 体	無色油状物	30
9-39	F Om.	н	フリー 体	無色油状物	
9-40	H ₃ C CN	Н	HCI	無色結晶 融点:253-254°C MS-APCI(m/z):231 [M+H]+	
9-41	F CN		HCI	薄緑色 融点:270-285℃ MS·APCI(m/z):235 [M+H]+	40

【0811】 【表59】

表 6 (その4)

参考例	(U)4)	m 1	Jér	がかか がます。 し	
番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など	
9-42	Br	Н	HCI	無色結晶	
				融点:283-284°C	
2.40	Ollar	Н	HCI	MS·APCI(m/z):297, 295 [M+H]+	
9-43		п	l uci	無色結晶 融点:246-247℃	
	H ₃ C _O Om.			MS-APCI(m/z):247 [M+H]+	
9-44	CN.	Н	HCI	無色結晶	10
3 44	Cl Other			融点:285-294℃	10
				MS+APCI(m/z):251 [M+H]+	
9-45	CN Br	Н	нсі	無色結晶	
				融点:>300℃	
	Other			MS-APCI(m/z):297, 295 [M+H]+	
9-46	CN CN	Н	フリー	淡褐色半固形状物	
			体	MS-APCI(m/z):194 [M+H]+	
	\=N			IR(cm-1):3351	
9-47	0,N-(-)-0,1	Н	HCI	黄褐色結晶	20
	· " w //			融点: 238-240℃	
9-48	NH ₂	Н	HCI	淡褐色結晶	
	\—			融点:180℃(分解)	
9-49	H ₃ C ₋ _§	Н	フリー		
	7		体		
	HC				
9-50	н,с., сн,	Н	フリー		
			体		30
	HC O				
9-51	H,C. NH	н	フリー		
			体		
	HC O			-	
9-52		Н	フリー		
	N N N		体		
9-53	Hc~0 1	Н	フリー		1
	N N N		体		. 40
	H ₂ C_O				
9-54	NH ₂	Н	フリー		1
	N. C.		体		
	H ₂ C				

【0312】

20

30

表 6 (その5)

参考例 番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など
9-55	H ₂ C _N CH ₃	Н	フリー 体	
9–56	H,C.,-CH,	Н	フリー 体	
9-57	H ₂ C ₁ C ₂ CH ₃	Н	フリー 体	
9-58	O_2N-	Н	HCI	淡褐色粉末 MS•APCI(m/z):238 [M+H]+
9-59	NC-\(\bigs_N\)	Н	HCI	無色粉末 MS•APC[(m/z):218 [M+H]+
9-60	F N	Н	HCI	無色結晶 融点:234-235℃(分解)
9-61	CN CN	Н	HCI	無色結晶 融点:126℃
9-62	Br—(N)-0	Н	HC	淡黄色結晶 融点:206-207℃(分解)
9-63	H ₃ C N O	н	HCI	淡黄色結晶 融点:148-150℃(分解)
9-64	N-N-O	Н	HCI	無色結晶 融点:189-191℃(分解)

【0313】 【表61】 表 6 (その6)

参考例 番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など
10-2	NO ₂	Me	フリー 体	無色液体 MS•APCI(m/z):252 [M+H]+
10-3	NC—(S)—O	Me	フリー 体	無色結晶 融点:73-76℃
10-4	NO ₂	Me	フリー 体	無色液体 MS•APCI(m/z):252 [M+H]+
10-5	NC-_NC	Мө	フリー 体	無色結晶 融点:88-89℃
10-6	0 ₂ N-\(\bigs_N\)-\(\delta_N\)	Me	フリー 体	無色結晶 融点:90-94℃
10-7	$B_{\Gamma} = N$	Ме	フリー 体	無色結晶 融点:97-100℃
10-8		Ме	フリー 体	無色結晶 融点:150-154℃

20

10

【0314】 【表62】

30

表 7 (その1)

11-2	34 /	((0)1)		n1		
##		R ² —X-	~	NH2		
##				,2		
11-1	参考例番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など	
11-2		N Jun.	Н	HCI	融点:150-153℃	10
11-3	11-2	_/ }\\	н	2HCI		
11-4	11-3	—N Mu.	Н			
11-5	11-4	NH NH	н	HCI	融点:>300℃	20
11-6	11-5	N-N Mur.	н			
11-7	11-6	CH ₃	H .			
11-8	11-7	CH ₃	Н			30
A	11-8		н		無色液体	
MS・APCI(m/z):171 [M+H]+ 4(11-9	N Mu.	Н	体		
		H ₃ C N		体	MS*APCI(m/z):171 [M+H]+	40
Ö	11-11	H ₃ C N	Н			

【0315】【表63】

表 7 (その2)

参考例	R^2-X-	R¹	塩	物性値など
番号				
11-12	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	#	フリー 体	無色油状 MS·APCI(m/z):241 [M+H]+
11-13	H ₃ C N	H	フリー 体	淡黄色油状物 MS•APCI(m/z):213 [M+H]+
11-14	H ₃ C N mu.	H	HCI	無色液体 MS+APCI(m/z):227 [M+H]+
11-15	H ₃ C N	Н	フリー 体	淡黄色油状物 MS·APCI(m/z):229 [M+H]+
11-16	H ₃ C N	н	ブリー 体	無色油状 MS・APCI(m/z):253 [M+H]+
11-17	H ₂ N Mu	Н	HI	無色粉末 MS+APCI(m/z):143 [M+H]+
11-18	H ₃ C N	H	フリー 体	無色結晶 MS·APCI(m/z):157
11-19	H₃C N	Н	オ	無色結晶 MS+APCI(m/z):171
11-20	H³C N Mur.	Н	オ	無色結晶 MS*APCI(m/z):199
11-21	H ₃ C N	Н	オ	無色結晶 MS-APCI(m/z):185
11-22	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	フリー 体	無色結晶 融点:142℃ (分解) MS•APCI(m/z):199 [M+H]+
11-23	H ₃ C N N O	н	フリー 体	無色油状物 MS·APCI(m/z):185 [M+H]+
11-24	H ³ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	フリー 体	無色油状物 MS・APCI(m/z):199 [M+H]+
11-25	H ₃ C N N	Н	オ	無色樹脂状 MS·APCI(m/z):229 [M+H]+
L	0	1	1	<u> </u>

【0316】 【表64】 表 7 (その3)

参考例	72 14		44	44-14-PM-4-10
番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など
11-26	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	フリー 体	無色樹脂状 MS•APCI(m/z):229 [M+H]+
11-27	H ₃ C H ₃ C N Mm.	Н	オリー体	無色樹脂状 MS·APCI(m/z):243 [M+H]+
11-28	H ₃ C ₂ O N N N N N O	H	フリー 体	無色油状物 MS+APCI(m/z):215 [M+H]+
11-29	HO N N N N O	Н	フリー 体	無色油状物 MS・APCI(m/z):215 [M+H]+
11-30	H ₃ C O N N		フリー 体	無色樹脂状 MS-APCI(m/z):229 [M+H]+
11-31	H ₃ C H ₃ C	Н	オ	無色樹脂状 MS•APCI(m/z):271 [M+H]+
11-32	H ₃ C O H ₃ C	Н	フリー 体	無色樹脂状 MS・APCI(m/z):243 [M+H]+
11-33	N H³C H³C	Н	ケークリー体	無色樹脂状 MS・APCI(m/z):197 [M+H]+
11-34	H ₃ C H ₃ C	Н	オリー体	淡褐色樹脂状
11-35	H ₃ C N N N	Н	ブリー 体	淡褐色樹脂状
11-36	H ₃ C N M	H	フリー 体	淡褐色樹脂状
11-37	H ₃ C N	Н	オ	淡褐色樹脂状
11-38	The Hand	Н	フリー 体	淡褐色樹脂状

[0317] 【表 6 5 】

20

30

40

表 8 (その1)

	R²−X − ≺		R ¹ NH ₂	
参考例 番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など
12-1	N-Jun.	H	フリー 体	無色油状 MS•APCI(m/z):197 [M+H]+
12~2	HO O	Н	フリー 体	無色液体
12-3	H ₃ C O N N	Н	フリー 体	淡黄色油状物 MS·APCI(m/z):241 [M+H]+
12-4	N-H	Н	フリー 体	無色油状 MS・APCI(m/z):225 [M+H]+
12-5	N-lun.	Н	フリー 体	無色油状 MS•APCI(m/z):211 [M+H]+
12-6	H ₃ C N N	Н	フリー 体	無色油状 MS•APCI(m/z):225 [M+H]+
12-7	H ₃ C N	Н	フリー 体	無色油状 MS•APCI(m/z):239 [M+H]+
12-8	H ₃ C CH ₃ N Thur.	н	フリー 体	無色液体 MS•APCI(m/z):267[M+H]+
12-9	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	フリー 体	無色液体 MS·APCI(m/z):269[M+H]+
12-10	H ₂ N N Mu.	Н	フリー 体	無色油状物 MS·APCI(m/z):254 [M+H]+
12-11	H ₂ N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	н	HCI	無色油状 MS·APCI(m/z):254 [M+H]+

【0318】

表 8 (その2)

参考例番号	R^2-X-	R¹	塩	物性値など
12-12	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	н	2HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):254 [M+H]+
12–13	H ₃ C N O N N N N N N N N N N N N N N N N N	н	HCI	無色樹脂状 MS·APCI(m/z):310 [M+H]+
12-14	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	フリー 体	無色固体 MS·APCI(m/z):240 [M+H]+
12-15	H^3C N	Н	2HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):254 [M+H]+
12-16	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	2HCI	無色粉末 MS・APCI(m/z):268 [M+H]+
12-17	HO N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	2HCi	無色粉末 MS•APCI(m/z):256 [M+H]+
12-18	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	フリー 体	無色粉末 MS・APCI(m/z):254 [M+H]+
12-19	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	フリー 体	無色固体 融点:93-96℃
12-20	H ₃ C O N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	フリー	無色固体 融点:242-245℃
12-21	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	フリー体	無色液体 MS-APCI(m/z):282 [M+H]+

【0319】

40

10

20

30

20

30

40

表 8 (その3)

	(*20)3)			T
参考例 番号	R²-X-	R¹	塩	物性値など
12-22	H ₃ C 0 N N N N N N N N N N N N N N N N N N	H	フリー 体	無色固体 融点:173-176℃
12-23	H ₃ C N N N	H	フリー 体	無色固体 融点:135-137℃
12-24	H ₃ C O N N N N N N N N N N N N N N N N N N	H	フリー体	無色結晶 融点:90-92℃
12-25	H ₃ C S N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	フリー 体	無色結晶 融点:152-153℃
12-26	H ₃ Chr. O	Н	フリー 体	無色液体 MS*APCI(m/z):241 [M+H]+
12-27	O N Thur.	Н	フリー 体	無色結晶 融点:75-80℃
12-28	N-Thr.	Н	フリー体	無色結晶 融点:170-173℃
12-29	O ₂ N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	フリー 体	無色油状 MS-APCI(m/z):290 [M+H]+
12-30	N Min.	Н	HCI	淡褐色固体 融点:230-233℃
12–31	N N N Mur.	Н	2HCI	淡黄色固体 MS·APCI(m/z):246 [M+H]+
12-32	ON THIS.	Н	オ	無色固体 融点:150-155℃
12-33	S N Jun.	Н	フリー 体	無色固体 融点:65-69℃

【0320】

表 8 (その4)

参考例 番号	R²-X-	R ¹	塩	物性値など	
12-34		H	フリー 体	無色固体 融点:166-170℃	
12-35	N-WO	H	フリ ー 体	無色油状物 MS·APCI(m/z):293 [M+H]+	
12-36	CH3O- N-	Н	フリー 体	無色粉末 MS+APCI(m/z):315 [M+H]+	10
12-37		Н	フリー 体	無色固体 融点:185-189℃	
12-38	CH ₃	Н	フリー 体	無色液体 MS·APCI(m/z):302 (M+H)	
12-39	CI - N - N - N - N - N - N - N - N - N -	Н	フリー 体	無色結晶 融点:131-132℃	20
12-40	СН3О-СРУ-И	Н	フリー 体	無色固体 融点:81-83℃	
12-41		Н	フリー 体	無色固体 融点:185-189℃	
12-42		Н	2HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):290 [M+H]+	30
12-43		Н	HCI	無色固体 MS•APCI(m/z):358 [M+H]+	

【0321】 【表69】 表 8 (その5)

秋 4	(((() () () () () () () () (
参考例 番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など	
12-44	N N N	Н	フリ ー 体	無色結晶 融点:59~60℃	
12-45	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	フリー 体	無色液体 MS・APCI(m/z):302 [M+H]+	
12-46	H ₃ C _M , N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	フリー 体	無色液体 MS•APCI(m/z):330 [M+H]+	10
12-47	N-Jun.	н	フリー 体	無色粉末 MS・APCI(m/z):301 [M+H]+	
12-48	H ₃ C CH ₃ N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	フリー 体	無色液体 MS-APCI(m/z):358 [M+H]+	
12-49		Н	ケリー体	無色結晶 融点:120-121℃	20
12-50	NC-NO NON	Н	クリー体	淡黄色結晶 融点:119-120℃	
12-51	Br NO NAME.	Н	フリー体	無色結晶 融点:144-145℃	
12-52	02N-\N__N_\N_\	Н	フリー 体	黄色結晶 融点:140-141℃	30
12-53	N-Hr.	Н	フリー 体	無色結晶 融点:110-111℃	
12-54		Н	HCI	無色結晶 融点:97-℃ MS•APCI(m/z):324 [M+H]+	
12-55	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	フリー 体	無色固体 融点:245-248℃	40

【0322】

表 8 (その6)

参考例	R ² -X-	R¹	塩	物性値など	
番号 12-56	O N-Am.	Н	フリー 体	無色固体 融点: 202-205°C	
12-57	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	フリー 体	無色結晶 融点:150-153℃	
12-58	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	フリー 体	無色液体 MS-APCI(m/z):317 [M+H]+	
12-59	S N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	フリー 体	無色結晶 融点:158-162℃	
12-60	N CH3	Н	フリー 体	無色液体 MS*APCI(m/z):319 [M+H]+	
12-61	o N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	HCI	無色粉末 MS-APCI(m/z):325 [M+H]+	
12-62	0 	н	オ	無色結晶 融点:148-150℃	
12-63		Н	ケーケー	無色粉末 MS·APCI(m/z):331 [M+H]+	
12-64		Н	オ	無色樹脂状 MS·APCI(m/z):364 [M+H]+	
12-65	CH ₃	н	フリー 体	無色油状物 MS·APCI(m/z):345 [M+H]+	
12-66	CH ₃	Н	フリー 体	無色油状 MS・APCI(m/z):358 [M+H]+	
12-67	N-William	Н	フリー 体	無色結晶 融点:70℃	

【0323】【表71】

表 8 (その7)

## 12-68	教 8	(707)	-						
## 12-68	A A — 19112								
12-69	多有例 番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など				
12-70	12-68		Н	1					
12-71	12-69		Н		融点:180℃(分解) MS-APCI(m/z):331 [M+H]+				
体 MS・APCI(m/z):378 [M+H]+	12-70		H						
12-73 HO H フリー 無色油状物 MS・APCI(m/z):241 [M+H]+ 12-74 H ₃ C H フリー 体 MS・APCI(m/z):241 [M+H]+ 12-75 HN N M MS・APCI(m/z):241 [M+H]+ 12-76 H ₃ C N H フリー 体 MS・APCI(m/z):240 [M+H]+ 12-77	12-71		н						
A	12-72	_/ <u>\</u>	Н	HCI					
12-75	12-73	N-Mu.	Н	1					
HN	12-74	O N MILL	Н	体					
H ₃ C-N	12-75	_ "	H						
体 MS-APCI(m/z):284 [M+H]+ 体 MS-APCI(m/z):284 [M+H]+ 12-78	12-76	H ₃ C-N N	Н						
12-78	12-77	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	}	*				
体 MS・APCI(m/z):389 [M+H]+ 12-80 H ₃ C ^{-Q} H フリー 無色樹脂状 MS・APCI(m/z):317 [M+H]+	12-78	H ³ C-N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	1	融点:99-104℃ MS·APCI(m/z):283 [M+H]+				
MS·APCI(m/z):317 [M+H]+	12-79	N N	Н	B C	MS•APCI(m/z):389 [M+H]+				
	12-80	N-Thru.	н						

【0324】 【表72】

20

30

40

表 8 (その8)

## 12-81	<u> </u>	(4000)			
12-82 H ₂ N H フリー 無色樹脂状 MS・APCI(m/z):275 [M+H]+ 12-83 H ₃ C H フリー 淡褐色樹脂状 MS・APCI(m/z):275 [M+H]+ MS・APCI(m/z):275 [M+H]+ MS・APCI(m/z):289 [M+H]+ MS・APCI(m/z):289 [M+H]+ MS・APCI(m/z):289 [M+H]+ MS・APCI(m/z):324 [M+H]+ MS・APCI(m/z):324 [M+H]+ MS・APCI(m/z):324 [M+H]+ MS・APCI(m/z):324 [M+H]+ MS・APCI(m/z):289 [M+H]+ MS・APCI(m/z):289 [M+H]+ MS・APCI(m/z):289 [M+H]+ MS・APCI(m/z):289 [M+H]+ MS・APCI(m/z):214 [M+H]+ MS APCI(m/z):214 [M+H]+	参考例 番号	R ² -X-	R ¹		
12-83	12-81	H'C-O	Н		
12-84		H ₂ N N	Н	体	
12-85	12-83	H.C. N. A. C. N. M.	Н	体	
HO	12-84	H ₃ C S N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н		淡褐色樹脂状
H ₃ C	12-85	HO N N	H	1	淡褐色樹脂状
H ₃ C	12-86		н	•	MS•APCI(m/z):275 [M+H]+
12-89	12-87		H	1	
Red in the second of the s	12-88	N-Aun	Н	HCI	MS*APCI(m/z):261 [M+H]+
MS・APCI(m/z):289 [M+H]+	12-89	H ₂ N-31	H	HCI	融点:277-279℃
12-91	12-90	H,C ^{-O}	Н	HCI	
12-93 H ₃ C	12-91	بالم	H	1	MS+APCI(m/z):274 [M+H]+
H ₃ C ₀	12-92	H ₃ C N-Jun.	Н		淡褐色樹脂状
12-94 H ₃ C	12-93	H ₃ C ₀ N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	体	
H ₃ C	12-94	N-Mar	Н	フリー 体	
12-95			1		3.12.44 A Bt.火

【0325】 【表73】

20

30 -

40

表 8 (その9)

参考例番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など
12-96	H ₃ C H	Н	フリー 体	淡褐色樹脂状
12-97	ON NAME.	Н	フリー 体	無色結晶 融点:152-153℃
13-1		H	フリー 体	褐色油状物 MS•APCI(m/z):221 [M+H]+
13-2	N H H	Н	フリー 体	淡黄色粉末 MS-APCI(m/z):221 [M+H]+
13-3	H ₃ C N H N	Н	フリー 体	淡黄色油状物 MS·APCI(m/z):237 [M+H]+
13-4	N N N NW.	Н	フリー 体	褐色粉末 MS•APCI(m/z) :226 [M+H]+
13-5	H ₃ C-NN NN	Н	フリー 体	褐色油状物 MS•APCI(m/z):240 [M+H]+
13-6	N S O	Н	オ	褐色油状物 MS∙APCI(m/z):227 [M+H]+
13-7	HO N N	Н	HBr	淡褐色粉末 MS•APCI(m/z):261 [M+H]+
13-8	Q pur	Н	HI	黄色粉末 MS·APCI(m/z):204 [M+H]+
13-9	NC O	Н	HI	黄色粉末 MS-APCI(m/z):229 [M+H]+
13-10	CI CI MIN.	Н	HI	黄色粉末 MS•APCI(m/z):238 [M+H]+
13-11	NO ₂	Н	フリー 体	黄色粉末 MS•APCI(m/z):249 [M+H]+

【0326】 【表74】

表 8 (その10)

	(() ()			,	
参考例番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など	
13-12	ÇH ₃	Н	フリー	黄色粉末	
10 12	H ₃ C		体	MS•APCI(m/z):246 [M+H]+	
13-13	O Jun.	н	HI	黄色粉末 MS+APCI(m/z):194 [M+H]+	10
13-14	S. Jun.	Н	HI	黄色粉末 MS+APCI(m/z):210 [M+H]+	,
13-15	Q _s	н	HI	黄色粉末 MS+APCI(m/z):260 [M+H]+	
13–16	N N	Н	2 HI	黄色粉末 MS◆APCI(m/z):205 [M+H]+	20
13–17		Ме	HI	黄色粉末 MS•APC[(m/z):227 [M+H]+	
13-18	H ₃ C N N N	Н	フリー 体	無色半固形状 MS-APCI(m/z):270 [M+H]+	
13-19	H³C VO N N N	н	フリー 体	無色半固形状 MS•APCI(m/z):312 [M+H]+	
13-20	H ₃ C \O N N N	Н	フリー 体	無色樹脂状 MS・APCI(m/z):298 [M+H]+	30
13-21	O-0 N-Jum	Н	フリー体	無色油状 MS•APCI(m/z):332 [M+H]+	
13-22	H ₃ C O N-Jum	Н	HCI	無色粉末 融点:>300°C MS•APCI(m/z):336 [M+H]+	
13-23	O CH ₃	Н	Н	褐色粉末	40

【0327】 【表75】 表 8 (その11)

参考例 番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など	
13-24	ON N Jum	Н	フリー 体	淡褐色樹脂状	
13-25	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	H	フリー 体	淡褐色樹脂状	10
13-26	H ₂ N N N	Н	フリー 体	淡褐色樹脂状	10
13-27	HO N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	フリー 体	淡褐色樹脂状	
13-28	CN CN Thur.	Н	フリー 体	淡褐色樹脂状	20
13-29	ON-I ON-IM	Н	フリー体	淡褐色樹脂状	
13-30	H ₃ C O N N	Н	フリー	淡褐色樹脂状	
13-31	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	フリー	無色粉末 MS・APCI(m/z):342 [M+H]+	80
13-32	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	HI	無色粉末 MS•APCI(m/z):315 [M+H]+	
13-33	H ₃ C, N N N N N N	H	HI	無色粉末 MS·APCI(m/z):352 [M+H]+	
13-34	NC N Jun.	Н	HI	淡褐色粉末	40

【0328】 【表76】

表 8 (その12)

参考例	((() () ()			
番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など
13-35		Н	フリー体	褐色油状物
	N Juni			
	H ₃ C NH			
13-36	^	н	フリー体	褐色油状物
1	H ₃ C, L, J			
	H,C N H O			
13-37		Н	フリー体	褐色油状物
	N W			
	H,C NH			
13-38		Н	フリー体	褐色油状物
	S N			
	H,C-\$-NH			
13-39		Н	フリー体	褐色油状物
	н, с			
	N-√ Ĥ H₅Ĉ			
13-40		Н	フリー体	褐色油状物
	H ₃ C N N			
	H ₃ C ^N			
13-41	9	Н	フリー体	
	H ₃ C N N N			
13-42	^ ^	Н	HI	褐色粉末
	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N			
	H ₃ C H 0			
13-43	0 \	Н	フリー体	
	H ₃ C N N N		}	
13-44		н	フリー体	
	H ₃ C-S, N			
	N N O			
13-45	CH ₃ o	Н	Н	褐色粉末
	H ₃ C-N N N			
13-46		Н	フリー体	
	H ₃ C _N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	ĺ		
	ньс			

【0329】 【表77】

10

20

30

40

表 8 (その13)

参考例 番号	R ² -X-	,R¹	塩	物性値など
13-47	H ₃ C O N N	Н	フリー体	無色結晶 融点:199-202℃ MS•APCI(m/z):332 [M+H]+
13-48	H ₃ C N Miller	Н	フリー 体	淡褐色粉末 MS-APCI(m/z):275 [M+H]+
13-49	H ₃ C N O N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	フリー 体	無色粉末 MS-APCI(m/z):332 [M+H]+
13-50	H ₃ C ₂ O N Min.	Н	フリー 体	無色粉末
13-51	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	フリー 体	無色粉末 MS+APCI(m/z):332 [M+H]+
13-52	H ₃ C	Н	フリー 体	無色粉末 MS•APCI(m/z):333 [M+H]+
14-1	но-См	Н	HCI	無色樹脂状 MS・APCI(m/z):227 [M+H]+
14-2	° N' ¶	Н	HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):213 [M+H]+
14-3	N-I	Н	フリー 体	淡赤色結晶 融点:144-145℃
14-4	OH OH	Н	フリー 体	無色油状物 MS·APCI(m/z):289 [M+H]+

【0330】 【表78】 10

20

30

40

表 8 (その14)

参考例 番号	R ² -X-	R ¹	塩	物性値など
14-5	H ₃ C N	H	HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):199 [M+H]+
14-6	H ₃ C N	Н	フリー 体	淡黄色油状物 MS•APCI(m/z):171 [M+H]+
14-7		Н	フリー 体	無色油状物 MS·APCI(m/z):289 [M+H]+
14-8	_n	Н	2HCI	褐色粉末 MS•APCI(m/z):294 [M+H]+
14-9	HO	Н	フリー 体	無色粉末 MS+APCI(m/z):303 [M+H]+
14-10	CH ₃	Н	フリー 体	無色油状 MS•APCI(m/z):302 [M+H]+
14-11		Н	カリー体	無色油状物 MS-APCI(m/z)
14-12	NC OM N	Н	フリー 体	無色結晶 融点:188-193℃
14-13	02N OM.	н	フリー 体	淡黄色結晶 融点:194-196℃
14-14		Н	フリー 体	微黄色樹脂状 MS・APCI(m/z):356 [M+H]+
14-15	NC NO HASC H	Н	フリー 体	微黄色樹脂状 MS·APCI(m/z):356 [M+H]+
14-16	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	フリー 体	褐色油状物 MS∙APCI(m/z):316 [M+H]+

10

20

30

40

【0331】 【表79】

表9

検体化合物	50%阻害濃度(IC ₅₀ , nM)
製造例 1c-10	3
製造例 1d-19	2.9
製造例 1d-25	1.8
製造例 1d-28	1.6
製造例 1d-30	2.9
製造例 1d-32	2.5
製造例 1d-33	2
製造例 1d-34	2.2
製造例 1d-52	3.4
製造例 4-21	1.4
製造例 4-26	2.1
製造例 4-27	2.5
製造例 4-28	3.3

フロントペー	・シャの続き			
(51) Int. CI. 7	,	FI		テーマコード(参考)
A 6 1 K		A 6 1 K 31/423		4C071
A 6 1 K	31/426	A 6 1 K 31/426		4C086
A 6 1 K	31/427	A 6 1 K 31/427		
A61K		A 6 1 K 31/428		
A 6 1 K	31/433	A 6 1 K 31/433		
A 6 1 K	31/4365	A 6 1 K 31/4365		
A 6 1 K	31/437	A 6 1 K 31/437		
A61K	31/4439	A 6 1 K 31/4439		
A 6 1 K	31/454	A 6 1 K 31/454		
A 6 1 K	31/4725	A 6 1 K 31/4725		
A 6 1 K	31/496	A 6 1 K 31/496		
A 6 1 K	31/497	A61K 31/497		
A61K	31/498	A 6 1 K 31/498		
A 6 1 K	31/501	A 6 1 K 31/501		
A 6 1 K	31/506	A 6 1 K 31/506		
A 6 1 K	31/519	A 6 1 K 31/519		
A 6 1 K	31/5377	A 6 1 K 31/5377		
A 6 1 K	31/541	A 6 1 K 31/541		
A 6 1 K	31/55	A 6 1 K 81/55		
A61P	3/10	A 6 1 P 3/10		
A61P	43/00	A 6 1 P 43/00	111	
// C07D	207/16	C 0 7 D 277/42		
C07D	277/06	C 0 7 D 207/16		
C07D	277/20	C 0 7 D 277/06		
C07D	277/42	C 0 7 D 401/12		
C07D		C 0 7 D 403/12		
C07D		C 0 7 D 405/12		
C07D		C 0 7 D 405/14		
C07D		C 0 7 D 409/12		
C07D		C 0 7 D 409/14		
C07D		C 0 7 D 413/12		
C07D		C 0 7 D 417/12		
C07D		C 0 7 D 417/14		
C07D		C 0 7 D 471/04	104H	
C07D		C 0 7 D 491/048		
C07D		C 0 7 D 495/04	105A	
C07D	495/04			
(72)発明者	彦田 匡毅			
	埼玉県志木市柏町2丁目16社	新19号		
(72)発明者				
	埼玉県さいたま市高砂3丁目	3番10-1203号		
(72)発明者		7.0 *** 0 * * * * * *		
	埼玉県さいたま市瀬ヶ崎2丁目			
トターム(参	考) 4C033 AB04 AB06 AD13		CC04 10104	
	4C050 AA01 AA07 BB08			00

4C063 AA01 AA03 BB07 BB09 CC06 CC07 CC12 CC14 CC15 CC22

	CC28	CC29	CC34	CC52	CC62	CC67	CC75	CC81	CC92	CC94
	DD03	DD29	EE01							
4C065	AAO4	BB04	CC01	DDO2	EE02	HH01	JJ01	KK09	LL01	PP10
4C069	AA18	BB02	BB34	BD09						
4C071	AA01	BB01	CC01	CC21	DD14	EE13	FF06	GG03	JJ05	LL01
4C086	AA01	AA02	BC07	BC10	BC13	BC17	BC21	BC28	BC30	BC31
	BC36	BC41	BC42	BC48	BC50	BC52,	BC62	BC70	BC73	BC82
	BC84	BC85	BC88	CB05	CB22	CB26	GA02	GA04	GA07	GA08
	GA09	GA10	GA12	MAO1	MAO4	NA14	ZC20	ZC35		